

# VIDÉKFEJLESZTÉSI ÉRTESÍTŐ

A VIDÉKFEJLESZTÉSI MINISZTERIUM HIVATALOS LAPJA

## TARTALOM

S z á m	T á r g y	O l d a l
	<b>Közlemény</b>	
	Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága közleményei ----	58

**Közlemények****Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága közleménye****I.****Az Enrotron Flavour 150 mg tabletta kutyák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2809/1/10 MgSzH ÁTI (1x10 tabletta) 2809/2/10 MgSzH ÁTI (2x10 tabletta) 2809/3/10 MgSzH ÁTI (3x10 tabletta) 2809/4/10 MgSzH ÁTI (5x10 tabletta) 2809/5/10 MgSzH ÁTI (10x10 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, D-48308 Senden, Németország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	enrofloxacin
<b>A készítmény javallata:</b>	Az alábbi, enrofloxacinra érzékeny Gram-negatív vagy Gram-pozitív baktériumok által okozott légúti, emésztőrendszeri, húgyúti, bőr- illetve sebfertőzések gyógykezelésére, beleértve a kombinált fertőzéseket is: Escherichia coli, Pasteurella spp., Haemophilus spp., Staphylococcus spp.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02540/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 5.

**II.****A Coliplus 2.000.000 NE/ml koncentrátum belsőleges oldathoz szarvasmarhák, juhok, sertések és házityúkok számára A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Coliplus 2.000.000 NE/ml koncentrátum belsőleges oldathoz szarvasmarhák, juhok, sertések és házityúkok számára A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2555/1/09 MgSzH ÁTI (250 ml) 2555/2/09 MgSzH ÁTI (1 l) 2555/3/09 MgSzH ÁTI (5 l)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	DIVASA - FARMAVIC, S.A. Ctra. Sant Hipolit, km 71 08503 GURB - VIC Barcelona, Spanyolország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Kolisztin (kolisztin-szulfát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Kolisztinre érzékeny nem invazív <i>E. coli</i> által okozott gasztrointesztinális fertőzések kezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: Borjú, bárány, sertés, házityúk: 1 nap. Tojás: Nulla nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04970/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. november 26.

**III.****A Coliplus 2.000.000 NE/ml koncentrátum belsőleges oldathoz szarvasmarhák, juhok, sertések és házityúkok számára A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Coliplus 2.000.000 NE/ml koncentrátum belsőleges oldathoz szarvasmarhák, juhok, sertések és házityúkok számára A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2555/1/09 MgSzH ÁTI (250 ml) 2555/2/09 MgSzH ÁTI (1 l) 2555/3/09 MgSzH ÁTI (5 l)
--------------------------	--

<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	DIVASA - FARMAVIC, S.A. Ctra. Sant Hipolit, km 71 08503 GURB - VIC Barcelona, Spanyolország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Kolisztin (kolisztin-szulfát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Kolisztinre érzékeny nem invazív <i>E. coli</i> által okozott gasztrointesztinális fertőzések kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: Borjú, bárány, sertés, házityúk: 1 nap Tojás: Nulla nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04970/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. november 26.

#### IV.

##### **A Cyclix 250 mikrogram/ml oldatos injekció szarvasmarha részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Cyclix 250 mikrogram/ml oldatos injekció szarvasmarha részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2007/1/06 ÁOGYTI (20 ml) 2007/2/06 ÁOGYTI (50 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	VIRBAC (1ère avenue 2065 m-L.I.D. 06516 Carros, Franciaország)
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Kloproszténol-nátrium
<b>A készítmény javallata:</b>	A készítmény luteolitikus hatásánál fogva alkalmas ivarzás és ovuláció kiváltására, diösztrusz alatt alkalmazva ivarzás szinkronizálására (2-5 napon belül) az azonos időben kezelt, ivarzásban lévő egyedek csoportján, szubösztrusz és méhbetegségek kezelésére, ha az oka perzisztáló vagy működő sárgatest (endometritis, pyometra), a petefészekben lévő sárgatest ciszta kezelésére, abortusz kiváltására a vemhesség 150. napjáig, mumifikált magzat esetén vetelés kiváltására, valamint az ellés megindítására.

<b>Élelmezés -egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha (ehető szövetek): 2 nap. Tehéntej: 0 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására. jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02638/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 8.

**V.**

**A Defendog oldat kutyák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalának megújításáról, módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Defendog oldat kutyák részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítással megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2830/1/10 MgSzH ÁTI (250 ml) 2830/2/10 MgSzH ÁTI (500 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b> Franciaország)	Virbac (1ére Avenue L.I.D. 2065 m 06516 Carros,
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Permetrin
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák bolha- (Ctenocephalides felis) és kullancs (Ixodes, Rhipicephalus fajok) fertőzöttségének kezelésére és megelőzésére. A Defendog oldat 6 hetes védelmet biztosít a bolhák és 1 hónapos védelmet a kullancsok ellen.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Vény nélkül.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Szabadon forgalmazható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.
<b>Forgalomba hozatali engedély számai:</b>	02.2/02205/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. november 4.

## VI.

**A Dolfi bolha- és kullancsriasztó nyakörv kutyák részére  
elnevezésű állategészségügyi biocid termék forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott a Dolfi bolha- és kullancsriasztó nyakörv kutyák részére elnevezésű állategészségügyi biocid termék forgalomba hozatalára.

<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	003/1 /B/2010. MgSzH ÁTI.
<b>A magyarországi forgalmazó neve, címe:</b>	Malalandia Kft. (H-2112 Verezegyház, Hársas u. 14.)
<b>A biocid termék neve:</b> részére.	Dolfi bolha- és kullancsriasztó nyakörv kutyák
<b>A termék hatóanyaga, mennyisége:</b>	Gerániol 13 %.(EINECS: 203-377-1).
<b>Minősítés:</b>	Nem jelölésköteles termék.
<b>Kiszerelés:</b>	Egy nyakörv két darab kétrétegű fólia tasakban.
<b>Terméktípusa, felhasználási területe:</b>	19 terméktípus, repellens hatás kifejtése kutya testfelületén.
<b>Célszervezetek:</b>	Bolha, kullancs
<b>Célállatfaj:</b>	Kutya
<b>Adagolás, alkalmazás:</b>	A nyakörvet vegyük ki a tasakból és helyezzük a kutya nyaka köré. Úgy csatoljuk össze, hogy két ujjunk a nyakörv alá férjen. A felesleges hosszúságot vágjuk le. A kutya fürdetése, úsztatása előtt vegyük le a nyakörvet, majd a bőr és a szőrzet megszáradása után helyezzük vissza.
<b>Hatásidő:</b>	A nyakörv folyamatos viselés esetén 90 napig elriasztja a bolhákat, 38 napig a kullancsokat. Nyáron, 40°C hőmérséklet esetén hatékonysága csak 38 napig garantált.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 4.

**VII.****A Dolfi bolha- és kullancsriasztó nyakörv macskák részére  
elnevezésű állategészségügyi biocid termék forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott a Dolfi bolha- és kullancsriasztó nyakörv macskák részére elnevezésű állategészségügyi biocid termék forgalomba hozatalára.

<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	004/1 /B/2010. MgSzH ÁTI.
<b>A magyarországi forgalmazó neve, címe:</b>	Malalandia Kft. (H-2112 Verezegyház, Hársas u. 14.)
<b>A biocid termék neve:</b>	Dolfi bolha- és kullancsriasztó nyakörv kutyák részére.
<b>A termék hatóanyaga, mennyisége:</b>	Gerániol 13 %.(EINECS: 203-377-1).
<b>Minősítés:</b>	Nem jelölésköteles termék.
<b>Kiszerelés:</b>	Egy nyakörv két darab kétrétegű fólia tasakban.
<b>Terméktípusa, felhasználási területe:</b>	19 terméktípus, repellens hatás kifejtése macska testfelületén.
<b>Célszervezetek:</b>	Bolha, kullancs.
<b>Célállatfaj:</b>	Macska.
<b>Adagolás, alkalmazás:</b>	A nyakörvet vegyük ki a tasakból és helyezzük a macska nyaka köré. Úgy csatoljuk össze, hogy két ujjunk a nyakörv alá férjen. A felesleges hosszúságot vágjuk le. A macska fürdetése előtt vegyük le a nyakörvet, majd a bőr és a szőrzet megszáradása után helyezzük vissza.
<b>Hatásidő:</b>	A nyakörv folyamatos viselés esetén 90 napig elriasztja a bolhákat, 38 napig a kullancsokat. Nyáron, 40°C hőmérséklet esetén hatékonysága csak 38 napig garantált.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 4.

**VIII.****A Dolpac tabletta kistestű kutyák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Dolpac tabletta kistestű kutyák részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2276/1/07 MgSzH ÁTI (1x10 tabletta) 2276/2/07 MgSzH ÁTI (6x10 tabletta) 2276/3/07 MgSzH ÁTI (10x10 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Vetoquinol SA. Magny-Vernois F-70200 Lure, Cedex, France
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Oxantel, pirantel, prazikvantel
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák az alább felsorolt fonálféreg és galandféregfajok adultusai által okozott kevert parazitás fertőzöttségének gyógykezelésére: Fonálféreg: <i>Toxocara canis</i> <i>Toxascaris leonina</i> <i>Ancylostoma caninum</i> <i>Uncinaria stenocephala</i> <i>Trichuris vulpis</i> Galandféreg: <i>Dypilidium caninum</i> <i>Taenia spp.</i> <i>Echinococcus multilocularis</i> <i>Echinococcus granulosus</i>
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00801/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 8.

## IX.

### **A Dolpac tabletta közepes méretű kutyák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Dolpac tabletta közepes méretű kutyák részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2277/1/07 MgSzH ÁTI (1x3 tabletta) 2277/2/07 MgSzH ÁTI (6x3 tabletta) 2277/3/07 MgSzH ÁTI (10x3 tabletta) 2277/4/07 MgSzH ÁTI (20x3 tabletta) 2277/5/10 MgSzH ÁTI (1x6 tabletta) 2277/6/10 MgSzH ÁTI (3x6 tabletta)
--	--



	2277/7/10 MgSzH ÁTI (5x6 tabletta) 2277/8/10 MgSzH ÁTI (10x6 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Vetoquinol SA. Magny-Vernois F-70200 Lure, Cedex, France
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Oxantel, pirantel, prazikvantel.
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák az alább felsorolt fonálféreg és galandféregfajok adultusai által okozott kevert parazitás fertőzöttségének gyógykezelésére: Fonálféreg: <i>Toxocara canis</i> <i>Toxascaris leonina</i> <i>Ancylostoma caninum</i> <i>Uncinaria stenocephala</i> <i>Trichuris vulpis</i> Galandféreg: <i>Dypilidium caninum</i> <i>Taenia spp.</i> <i>Echinococcus multilocularis</i> <i>Echinococcus granulosus</i>
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00803/0004/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 8.

**X.**

**A Dolpac tabletta nagytestű kutyák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Dolpac tabletta nagytestű kutyák részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2278/1/07 MgSzH ÁTI (1x3 tabletta) 2278/2/07 MgSzH ÁTI (6x3 tabletta) 2278/3/07 MgSzH ÁTI (10x3 tabletta) 2278/4/07 MgSzH ÁTI (20x3 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Vetoquinol SA. Magny-Vernois F-70200 Lure, Cedex, France
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Oxantel, pirantel, prazikvantel.

<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák az alább felsorolt fonálféreg és galandféregfajok adultusai által okozott kevert parazitás fertőzöttségének gyógykezelésére: Fonálféreg: <i>Toxocara canis</i> <i>Toxascaris leonina</i> <i>Ancylostoma caninum</i> <i>Uncinaria stenocephala</i> <i>Trichuris vulpis</i> Galandféreg: <i>Dypilidium caninum</i> <i>Taenia spp.</i> <i>Echinococcus multilocularis</i> <i>Echinococcus granulosus</i>
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00806/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 8.

## XI.

### **A Duowin permet kutyák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalának megújításáról, módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Duowin permet kutyák részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítással megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2827/1/10 MgSzH ÁTI (250 ml) 2827/2/10 MgSzH ÁTI (500 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Virbac SA. /1 <sup>ère</sup> Avenue L.I.D. 2065 m 06516 Carros, Franciaország/.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Permetrin, piriproxifen.
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák bolha- ( <i>Ctenocephalides felis</i> ) és kullancs ( <i>Ixodes</i> , <i>Rhipicephalus</i> fajok) fertőzöttségének kezelésére és megelőzésére. A Duowin permet 6 hetes védelmet biztosít a bolha imágók és 4 hetes védelmet a kullancsok ellen. A bolhák ivaréretté válását a fejlődési alakokra gyakorolt gátló hatással 10 hétig akadályozza meg.

<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.		
<b>Rendelhetőség:</b>	Vény nélkül.		
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Szabadon készítmény. alkalmazásra.	forgalmazható Kizárólag	állatgyógyászati állatgyógyászati
<b>Forgalomba hozatali engedély számai:</b>	02.2/01954/0001/2010.		
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 20.		

## XII.

### **A Duramune Puppy DP+C vakcina A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalának módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Duramune Puppy DP+C vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	663/2005.		
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Pfizer Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 53. MOM Park „F” épület		
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	attenuált, kutya szopornyica vírus (Onderstepoort törzs) $10^{2,5}$ - $10^{4,8}$ TCID <sub>50</sub> attenuált kutya parvovírus (SAH törzs) $10^{4,7}$ - $10^{6,5}$ TCID <sub>50</sub> inaktivált, kutya coronavírus (TN449 törzs) min. 1,0-2,0 RP		
<b>Javallata:</b>	Kutyák aktív immunizálására a szopornyica és a parvovírus okozta megbetegedés és mortalitás mérséklésére, valamint a coronavírus által okozott bélfertőzöttség mértékének csökkentésére. Az immunitás kialakulása a második oltás után 2 héttel várható. Mindhárom antigén ellen legalább egy évig tartó immunitás alakul ki.		
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.		
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.		
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.		
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/05048/0002/2010.		

Engedély kiadásának dátuma:

2010. október 29.

**XIII.****Az EFICUR® 50 mg/ml injekció sertések és szarvasmarhák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága – a készítmény kölcsönös elismerésen alapuló törzskönyvi eljárása során előterjesztő tagállam (Írország) forgalomba hozatali engedélyének egyidejű elismerésével- engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosítására.

**Törzskönyvi szám:**

2490/1/09 MgSzH ÁTI (100 ml)  
2490/2/09 MgSzH ÁTI (250 ml)  
2490/3/10 MgSzH ÁTI (50 ml)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

Laboratorios Hipra, s.a.  
Avda. La Selva, 135.  
17170 Amer (girona) Spanyolország

**A készítmény hatóanyaga:**

Ceftiofur.

**A készítmény javallata:**

Ceftiofurra érzékeny baktériumok okozta fertőzések kezelésére:

Sertés:

A *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* és *Streptococcus suis* törzsek által okozott légzőszervi megbetegedések kezelésére.

Szarvasmarha:

A *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* és *Histophilus somni* törzsek által okozott légzőszervi megbetegedések kezelésére.

A *Fusobacterium necrophorum* és *Bacteroides melaninogenicus* (*Phorphyromonas asaccharolytica*) törzsek okozta heveny interdigitális nekrobacillózis (panaritium, bűdös sántaság) kezelésére.

Az ellés után 10 napon belül kialakuló heveny posztpartum (puerperiális) metritisz kezelésére, amelynek kialakulása összefügg a ceftiofurra érzékeny *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* vagy *Fusobacterium necrophorum* fertőzéssel.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:**Sertés:

Hús és egyéb ehető szövetek: 5 nap.

Szarvasmarha:

Hús és egyéb ehető szövetek: 8 nap.

Tej: nulla nap.

<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02697/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. november 3.

#### XIV.

##### **Az Enalatab 5 mg tabletta A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2815/1/10 MgSzH ÁTI (10 tabletta) 2815/2/10 MgSzH ÁTI (20 tabletta) 2815/3/10 MgSzH ÁTI (30 tabletta) 2815/4/10 MgSzH ÁTI (60 tabletta) 2815/5/10 MgSzH ÁTI (100 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Medicus Partner Kft. 2051 Biatorbágy, Vendel Park, Tormásrét u. 12.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enalapril-maleát
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutya veleszületett vagy szerzett szívbillentyű elégtelenség vagy dilatációs cardiomyopathia következtében fennálló szívelégtelenségének kezelésére, furoszemid diuretikum kiegészítő terápiájaként. Az Enalatab 5 mg javítja a terhelhetőséget és meghosszabbítja a túlélési időt a közepes fokú vagy súlyos szívelégtelenségben szenvedő kutyáknál.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02404/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 12.

**XV.****Az Enalatab 20 mg tabletta A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2816/1/10 MgSzH ÁTI (10 tabletta) 2816/2/10 MgSzH ÁTI (20 tabletta) 2816/3/10 MgSzH ÁTI (30 tabletta) 2816/4/10 MgSzH ÁTI (60 tabletta) 2816/5/10 MgSzH ÁTI (100 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Medicus Partner Kft. 2051 Biatorbágy, Vendel Park, Tormásrét u. 12.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enalapril-maleát
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutya veleszületett vagy szerzett szívbillentyű elégtelenség vagy dilatációs cardiomyopathia következtében fennálló szívelégtelenségének kezelésére, furoszemid diuretikum kiegészítő terápiájaként. Az Enalatab 20 mg javítja a terhelhetőséget és meghosszabbítja a túlélési időt a közepes fokú vagy súlyos szívelégtelenségben szenvedő kutyáknál.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02405/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 12.

**XVI.****Az Enrocin 10% oldat A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról és módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága Enrocin 10% oldat A.U.V. néven az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja és módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2813/1/10 MgSzH-ÁTI (50 ml) 2813/2/10 MgSzH-ÁTI (1 l)
--------------------------	--

<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Lavet Gyógyszergyártó Kft. 1161 Budapest, Ottó u. 14.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enrofloxacin
<b>A készítmény javallata:</b>	<u>Házityúk és pulyka:</u> Idült légzsák- és hashártyagyulladás ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> , <i>E. coli</i> ) Colibacillosis ( <i>E. coli</i> ) Baromfikolera ( <i>Pasteurella multocida</i> ) Salmonellosis ( <i>Salmonella</i> spp.) Staphylococcosis ( <i>Staphylococcus aureus</i> ) gyógykezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házityúk (ehető szövetek): 4 nap Pulyka (ehető szövetek): 4 nap Árutojást termelő állomány a készítménnyel nem kezelhető!
<b>Rendelhetőség:</b>	Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01779/002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 7.

## XVII.

### Az Enrotab 15 mg tabletta kutyák és macskák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2820/1/10 MgSzH ÁTI (1x10 tabletta) 2820/2/10 MgSzH ÁTI (2x10 tabletta) 2820/3/10 MgSzH ÁTI (3x10 tabletta) 2820/4/10 MgSzH ÁTI (5x10 tabletta) 2820/5/10 MgSzH ÁTI (6x10 tabletta) 2820/6/10 MgSzH ÁTI (10x10 tabletta) 2820/7/10 MgSzH ÁTI (15x10 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Le Vet B.V. Willeskop 212 3421 GW Oudewater Hollandia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enrofloxacin.

<b>A készítmény javallata:</b>	<i>Macskáknál:</i> felső légúti fertőzések gyógykezelésére. <i>Kutyákon:</i> alsó húgyúti fertőzések (beleértve a prosztatagyulladást is) gyógykezelésére, továbbá <i>E. coli</i> és <i>Proteus mirabilis</i> okozta felső húgyúti fertőzések gyógykezelésére. Felületes és mély pyoderma gyógykezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01323/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 12.

## XVIII.

### **Az Enrotab 50 mg tabletta kutyák és macskák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2821/1/10 MgSzH ÁTI (1x10 tabletta) 2821/2/10 MgSzH ÁTI (2x10 tabletta) 2821/3/10 MgSzH ÁTI (3x10 tabletta) 2821/4/10 MgSzH ÁTI (5x10 tabletta) 2821/5/10 MgSzH ÁTI (6x10 tabletta) 2821/6/10 MgSzH ÁTI (10x10 tabletta) 2821/7/10 MgSzH ÁTI (15x10 tabletta)
--------------------------	---

<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Le Vet B.V. Willeskop 212 3421 GW Oudewater Hollandia
---	--

<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enrofloxacin.
---------------------------------	---------------

<b>A készítmény javallata:</b>	<i>Macskáknál:</i> felső légúti fertőzések gyógykezelésére. <i>Kutyákon:</i> alsó húgyúti fertőzések (beleértve a prosztatagyulladást is) gyógykezelésére, továbbá <i>E. coli</i> és <i>Proteus mirabilis</i> okozta felső húgyúti fertőzések gyógykezelésére. Felületes és mély pyoderma gyógykezelésére.
--------------------------------	---



<b>Élmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/05500/0000/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 12.

### **XIX.**

#### **Az Enrotron Flavour 50 mg tabletta kutyák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2808/1/10 MgSzH ÁTI (1x10 tabletta) 2808/2/10 MgSzH ÁTI (2x10 tabletta) 2808/3/10 MgSzH ÁTI (3x10 tabletta) 2808/4/10 MgSzH ÁTI (5x10 tabletta) 2808/5/10 MgSzH ÁTI (10x10 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	aniMedica GmbH Im Südfeld 9, D-48308 Senden Németország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	enrofloxacin
<b>A készítmény javallata:</b>	Az alábbi, enrofloxacinra érzékeny Gram-negatív vagy Gram-pozitív baktériumok által okozott légúti, emésztőrendszeri, húgyúti, bőr- illetve sebfertőzések gyógykezelésére, beleértve a kombinált fertőzéseket is: Escherichia coli, Pasteurella spp., Haemophilus spp., Staphylococcus spp.
<b>Élmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03569/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 5.

**XX.****A Coliplus 2.000.000 NE/ml koncentrátum belsőleges oldathoz szarvasmarhák, juhok, sertések és házityúkok számára A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Coliplus 2.000.000 NE/ml koncentrátum belsőleges oldathoz szarvasmarhák, juhok, sertések és házityúkok számára A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2555/1/09 MgSzH ÁTI (250 ml) 2555/2/09 MgSzH ÁTI (1 l) 2555/3/09 MgSzH ÁTI (5 l)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	DIVASA - FARMAVIC, S.A. Ctra. Sant Hipolit, km 71 08503 GURB - VIC Barcelona, Spanyolország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Kolisztin (kolisztin-szulfát formájában).
<b>A készítmény javallata:</b>	Kolisztinre érzékeny nem invazív <i>E. coli</i> által okozott gasztrointesztinális fertőzések kezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: Borjú, bárány, sertés, házityúk: 1 nap. Tojás: Nulla nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04970/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. november 26.

**XXI.****Az Alamycin LA 300 injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az Alamycin LA 300 injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2828/1/10 MgSzH ÁTI (100 ml) 2828/2/10 MgSzH ÁTI (250 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Norbrook Laboratories Ltd. Station Works, Camlough Road, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Észak-Írország

<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Oxitetraciklin (dihidrát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Szarvasmarha és sertés oxitetraciklinre érzékeny <i>Pasteurella spp.</i> , <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> és <i>Staphylococcus aureus</i> okozta megbetegedéseinek kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha (ehető szövetek): 37 nap. Sertés (ehető szövetek): 28 nap. Tehéntej: 9 nap (18 fejés).
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00422/0005/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 22.

## XXII.

### **Az Albadry Plus tögyinfúzió A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az Albadry Plus tögyinfúzió A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2814/1/10 MgSzH ÁTI (10 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Pfizer Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 53.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	benzilpenicillin-prokain novobiocin (nátrium só formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Kizárólag szárazon álló tehenek benzilpenicillin-prokain és novobiocin kombinációra érzékeny <i>Staphylococcus aureus</i> ( $\beta$ -laktamáz termelő törzsek is) és <i>Streptococcus spp.</i> baktériumok okozta tüdőgyulladásainak kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha ehető szövetek: 42 nap Tehéntej: 34 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01528/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 8.

### XXIII.

#### **Az Amoxiclav 40/10 mg tabletta A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2817/1/10 MgSzH ÁTI (10 tabletta) 2817/2/10 MgSzH ÁTI (20 tabletta) 2817/3/10 MgSzH ÁTI (50 tabletta) 2817/4/10 MgSzH ÁTI (100 tabletta) 2817/5/10 MgSzH ÁTI (150 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Medicus Partner Kft. 2051 Biatorbágy, Vendel Park, Tormásrét u. 12.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amoxicillin (trihidrát formájában) Klavulánsav (kálium-klavulanát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák és macskák az alábbi amoxicillin-klavulánsav kombinációra érzékeny kórokozók által előidézett felső és alsó légutak-, az emésztőszervek-, az urogenitális szervek- és a bőr fertőzéseinek (beleértve a mélyebb vagy felületi pyodermákat is) kezelésére:  Gram pozitív baktériumok: <i>Actinomyces</i> spp., <i>Clostridium</i> spp., <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Streptococcus</i> spp., <i>Peptostreptococcus</i> spp., <i>Enterococcus</i> spp. Gram negatív baktériumok: <i>Bakteroides</i> spp., <i>Bordetella bronchiseptica</i> , <i>Campylobacter</i> spp., <i>Escherichia coli</i> , <i>Fusobacterium necrophorum</i> , <i>Klebsiella</i> spp., <i>Pasteurella</i> spp., <i>Proteus</i> spp., <i>Salmonella</i> spp.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/00260/0002/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. október 12.

#### XXIV.

**Az Amoxiclav 200/50 mg tabletta A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:** 2818/1/10 MgSzH ÁTI (10 tabletta)  
2818/2/10 MgSzH ÁTI (20 tabletta)  
2818/3/10 MgSzH ÁTI (50 tabletta)  
2818/4/10 MgSzH ÁTI (100 tabletta)  
2818/5/10 MgSzH ÁTI (150 tabletta)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** Medicus Partner Kft.  
2051 Biatorbágy, Vendel Park, Tormásrét u. 12.

**A készítmény hatóanyaga:** Amoxicillin (trihidrát formájában)  
Klavulánsav (kálium-klavulanát formájában)

**A készítmény javallata:** Kutyák alábbi amoxicillin-klavulánsav kombinációra érzékeny kórokozók által előidézett felső és alsó légutak-, az emésztőszervek-, az urogenitális szervek- és a bőr fertőzéseinek (beleértve a mélyebb vagy felületes pyodermákat is) kezelésére:  
Gram pozitív baktériumok: *Actinomyces* spp., *Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Peptostreptococcus* spp., *Enterococcus* spp.  
Gram negatív baktériumok: *Bakteroides* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter* spp., *Escherichia coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp.

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:** Nem értelmezhető.

**Rendelhetőség:** Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.  
Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

**Forgalmazhatóság:** Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/05471/0000/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:**

2010. október 12.

**XXV.****Az Amoxiclav 400/100 mg tabletta A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:**

2819/1/10 MgSzH ÁTI (10 tabletta)  
2819/2/10 MgSzH ÁTI (20 tabletta)  
2819/3/10 MgSzH ÁTI (50 tabletta)  
2819/4/10 MgSzH ÁTI (100 tabletta)  
2819/5/10 MgSzH ÁTI (150 tabletta)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

Medicus Partner Kft.  
2051 Biatorbágy, Vendel Park, Tormásrét u. 12.

**A készítmény hatóanyaga:**

Amoxicillin (trihidrát formájában)  
Klavulánsav (kálium-klavulanát formájában)

**A készítmény javallata:**

Kutyák alábbi amoxicillin-klavulánsav kombinációra érzékeny kórokozók által előidézett felső és alsó légutak-, az emésztőszervek-, az urogenitális szervek- és a bőr fertőzéseinek (beleértve a mélyebb vagy felületes pyodermákat is) kezelésére:  
Gram pozitív baktériumok: *Actinomyces* spp., *Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Peptostreptococcus* spp., *Enterococcus* spp.  
Gram negatív baktériumok: *Bakteroides* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter* spp., *Escherichia coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp.

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:**

Nem értelmezhető.

**Rendelhetőség:**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.  
Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

**Forgalmazhatóság:**

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.

**Forgalomba hozatali engedély száma:**

02.2/05472/0000/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:**

2010. október 12.

## XXVI.

**Az Amoxid vízoldékony pulvis A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága Amoxid vízoldékony por szarvasmarha, sertés és házityúk részére A.U.V. néven az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény új neve:</b>	Amoxid vízoldékony por szarvasmarha, sertés és házityúk részére A.U.V.
<b>Törzskönyvi szám:</b>	2847/1/10 MgSzH ÁTI (143 g) 2847/2/10 MgSzH ÁTI (358 g) 2847/3/10 MgSzH ÁTI (1000 g) 2847/4/10 MgSzH ÁTI (1430 g)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Industria Italiana Integratori Trei S.p.A. Viale Corassori, 62, 41100 Modena, Olaszország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amoxicillin-trihidrát
<b>A készítmény javallata:</b>	Amoxicillinre érzékeny baktériumok okozta betegségek kezelésére. Szarvasmarhában (borjú): <i>Pasteurella multocida</i> , Sertésekben: <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , és <i>Streptococcus suis</i> , Házityúkban (brojlercsirke): <i>Pasteurella multocida</i> okozta fertőzések következtében kialakult megbetegedések gyógykezelésére. A kezelés megkezdése előtt a kórokozót izolálni kell és antibiotikum érzékenységet meg kell határozni.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Borjú és sertés: (hús és ehető szövetek): 2 nap Brojlercsirke: (hús és ehető szövetek): 1 nap Árutojást termelő állománynak nem adható!
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00368/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 15.

**XXVII.****Az Amprol 12 % oldat A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az Amprol 12 % oldat A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2841/1/10 MgSzH ÁTI(1 l) 2841/2/10 MgSzH ÁTI (5 l) 2841/3/10 MgSzH ÁTI (10 l)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Coophavet Saint Herblon, 44150 Ancenis, Franciaország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amprolium-hidroklorid
<b>A készítmény javallata:</b>	Baromfifajok Eimeriák okozta kokcidiózisának gyógykezelésére és megelőzésére. Házityúkban (brojlercsirke, tenyésztjük, előnevelt jérce, tojótyúk): <i>Eimeria tenella</i> , <i>E. necatrix</i> , <i>E.</i> <i>acervulina</i> , <i>E. praecox</i> . Mérsékelt hatás tapasztalható néhány Eimeria fajjal szemben: <i>Eimeria maxima</i> , <i>E. brunetti</i> , <i>E. mitis</i> . Pulykában: <i>Eimeria adenoides</i> , <i>E. gallopavonis</i> , <i>E.</i> <i>meleagrimitis</i> .
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házityúk és pulyka ehető szövetek: 0 nap Tojás: 0 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01682/005/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 15.

**XXVIII.****Az Amprol 12 % oldat A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az Amprol 12 % oldat A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2841/1/10 MgSzH ÁTI(1 l) 2841/2/10 MgSzH ÁTI (5 l) 2841/3/10 MgSzH ÁTI (10 l)
--------------------------	---



<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Coophavet Saint Herblon, 44150 Ancenis, Franciaország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amprolium-hidroklorid
<b>A készítmény javallata:</b>	Baromfifajok Eimeriák okozta kokcidiózisának gyógykezelésére és megelőzésére. Házityúkban (brojlercsirke, tenyészttyúk, előnevelt jérce, tojótyúk): <i>Eimeria tenella</i> , <i>E. necatrix</i> , <i>E. acervulina</i> , <i>E. praecox</i> . Mérsékelt hatás tapasztalható néhány Eimeria fajjal szemben: <i>Eimeria maxima</i> , <i>E. brunetti</i> , <i>E. mitis</i> . Pulykában: <i>Eimeria adenoides</i> , <i>E. gallopavonis</i> , <i>E. meleagrimitis</i> .
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házityúk és pulyka ehető szövetek: 0 nap Tojás: 0 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01682/005/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 15.

## XXIX.

### **Az AviPro IB H120 vakcina A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az AviPro IB H120 vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG Cuxhaven, Németország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	1 adag $10^{3,0} - 10^{4,8}$ EID <sub>50</sub> IB vírus, Massachusetts H120 törzset tartalmaz.
<b>A készítmény javallata:</b>	A csirkék aktív immunizálására fertőző bronchitis ellen. Feloldás után ivóvízben, vagy spray formában adható.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nulla nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/05934/0000/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. november 10.

**XXX.**

**A Baycidal® 25 WP léglárvaírtó és alombogár lárvairtószereznevezésű állategészségügyi biocid termék forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állategészségügyi biocid termék forgalomba hozatalára.

**A forgalomba hozatali engedély száma:** 007/1 /B/2010. MgSzH ÁTI.

**A magyarországi forgalmazó neve, címe:** Bayer Hungária Kft. Bayer Environmental Science  
Közegészségügyi üzletág 1123 Budapest, Alkotás u.  
50. Tel: 36-1-487-4217, 487-4217, Fax: 487-4220.

**A biocid termék neve:** Baycidal® 25 WP léglárvaírtó és alombogár  
lárvairtószerez

**A termék hatóanyaga, mennyisége:** 25 % triflumuron, 500 mg/g.

**A termék veszélyes anyagai, mennyiségük:**

Triflumuron	25 %
Bután-1-ol	<5 % W/W
Kálcium-dodecil benzolszulfonát	<5 % W/W
Arilszulfonsavak metilénkapcsolt kondenzációs terméke	<5 % W/W
Aril-etil-fenil-poliglikol-éter	<25 % W/W

**A termék veszélyességi besorolása** III. forgalmazási kategóriájú irtószerez, szabadon  
forgalmazható.

**Kiszerelése:** 250 g töltési tömeggel alufólia zacskóban,  
papírdobozban, 6X250 g gyűjtőcsomagolásban, 25  
ml-es fehér műanyag mérőkanállal kerül  
forgalomba.

**Terméktípus, felhasználási terület:** 3. főcsoport, 18 terméktípus, fejlődésgátló szer,  
kitininhibitor.

**Célszervezetek:** Alombogár (*Alphitobius diaperinus*) lárvák.

**Célállatfajok tartási környezete:** Baromfi

**Adagolás, alkalmazás:** A biocid termék használat előtt vízzel hígítandó, a  
munkaoldatot permetezőgéppel kell kijuttatni.  
Az alombogarak lárvái által veszélyeztetett  
baromfialom vagy trágya kezelésére az új állomány  
betelepítése előtt 20 g Baycidal 25 WP-t 10 m<sup>2</sup>-re,

(dózis: 500 mg/m<sup>2</sup> triflumuron) kell használni. A termékből 20 grammot 5 liter vízzel alaposan össze kell keverni, majd 10 m<sup>2</sup>-alom felületre kipermetezni, így 1 liter oldat jut 2 m<sup>2</sup>-re. Egy tasak, 250 gramm Baycidal 25 WP 125 m<sup>2</sup> alom felületének kezelésére elegendő.

Brojlerek esetében egyetlen kezelés végezhető, az állomány betelepítése előtt, a takarítás és fertőtlenítés befejezése után a padozatot permetezzük, és erre helyezzük a friss almot.

Tojótűk esetében az első kezelést a fenti módon végezzük el. A kezelés utáni hetekben - a lárvafejlődés megakadályozására - a trágya növekedési ütemétől függően, kizárólag a tojóketrecek alatti trágya kezelését 2-4 hetenként meg kell ismételni mindaddig, amíg újabb lárvákat már nem lehet a trágyában találni.

A Baycidal 25 WP kizárólag a lárvákra hat, ezért az állomány betelepítése előtt a kifejlett alombogarak irtására engedélyezett adulticid hatású biocid terméket szükséges alkalmazni az alombogarak elleni kombinált védekezés biztosítására, az épület falainak réseiben és repedéseiben megbújva található példányok elpusztítására. A jó higiénés körülmények fenntartása elősegíti az eredményes védekezést

**Engedély kiadásának dátuma:**

2010. november 5.

### XXXI.

#### **A Broncho-logoplex cseppek A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Broncho-logoplex cseppek A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

**Törzskönyvi szám:**

2285/2/07 MgSzH ÁTI (100 ml)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

Medicus Partner Kft.  
2051 Biatorbágy  
Vendel Park, Tormásrét u. 12.

**A készítmény hatóanyagai:**

Yerba santa D3  
Ammi visnaga D3  
Ammonium carbonicum D6  
Grindelia robusta D3  
Lobelia inflata D3

**A készítmény javallata:**

A homeopátiás állatorvoslás szabályai szerint.

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:**

0 nap

<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/05164/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 12.

### XXXII.

**A Cepetor 1 mg/ml oldatos injekció kutya és macska részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Cepetor 1 mg/ml oldatos injekció kutya és macska részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2141/1/07 MgSzH-ÁTI (10 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH, Ostlandring 13, 31303 Burgdorf, Németország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Medetomidin-hidroklorid
<b>Javallata:</b>	<i>Kutya és macska:</i> a kezelések megkönnyítése céljából történő bódítás, általános anesztézia premedikációja. <i>Macska:</i> Ketaminnal kombinálva általános anesztézia kiváltására rövid ideig tartó, kisebb sebészeti beavatkozásokhoz.

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:** Nem értelmezhető.

<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/06349/0000/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 7.

### XXXIII.

**A CEVAC NEW K vakcina A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a CEVAC NEW K vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2402/1/08 MgSzH ÁTI (20 ml) 2402/2/08 MgSzH ÁTI (50 ml) 2402/3/08 MgSzH ÁTI (100 ml) 2402/4/08 MgSzH ÁTI (250 ml) 2402/5/08 MgSzH ÁTI (500 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA-PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5
<b>Hatóanyag:</b>	Egy adag (0,5 ml) tartalmaz: Hatóanyag Inaktivált Newcastle betegség vírus „NDV-SZ” LaSota törzs legalább 50 PD <sub>50</sub> * *Minimális protektív dózis az Európai Gyógyszerkönyv 0870 monográfiája szerint.
<b>A készítmény javallata:</b>	A Newcastle betegség (baromfipestis) ellen élővírusos vakcinával előimmunizált házityúk (tenyész- és tojóhibrid-állományok) és pulyka (brojler) immunizálására, a baromfipestis vírus okozta fertőződés csökkentésére. Házityúk: Védettség kezdete: 3 hét Az immunitás tartama: 47 hét Pulyka: Védettség kezdete: 3 hét Az immunitás tartamát nem határozták meg.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nulla nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03667/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 29.

#### XXXIV.

##### **A Clavoral 50/12,5 mg tabletta macskák és kutyák számára A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2810/1/10 MgSzH ÁTI (5x2 tabletta) 2810/2/10 MgSzH ÁTI (5x4 tabletta) 2810/3/10 MgSzH ÁTI (10x10 tabletta)
--------------------------	--

2810/4/10 MgSzH ÁTI (25x4 tabletta)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

AST Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Hollandia

**A készítmény hatóanyaga:**

amoxicillin (amoxicillin-trihidrát formájában)  
klavulánsav (kálium-klavulanát formájában)

**A készítmény javallata:**

Macsák és kutyák olyan fertőzéseinek gyógykezelésére, amelyeket a klavulánsavval kombinált amoxicillinre érzékeny baktériumok okoztak, elsősorban:

- staphylococcusok és streptococcusok okozta bőrfertőzések (beleértve a felületes és a mély pyodermát is);
- staphylococcusok, streptococcusok, *Escherichia coli*, *Fusobacterium necrophorum* és *Proteus* fajok okozta húgyúti fertőzések;
- staphylococcusok, streptococcusok és pasteurellák okozta légúti fertőzések;
- *Escherichia* és *Proteus* fajok okozta emésztőrendszeri fertőzések;
- clostridiumok, corynebacteriumok, staphylococcusok, streptococcusok, *Bacteroides* fajok, *Fusobacterium necrophorum* és pasteurellák okozta szájüregi (nyálkahártya) fertőzések.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:**

Nem értelmezhető.

**Rendelhetőség:**

Állatorvosi rendelvényre.

**Forgalmazhatóság:**

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:**

02.2/01869/0003/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:**

2010. október 5.

**XXXV.**

**A Clavoral 250/62,5 mg tabletta kutyák számára A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2811/1/10 MgSzH ÁTI (5x2 tableta) 2811/2/10 MgSzH ÁTI (5x4 tableta) 2811/3/10 MgSzH ÁTI (10x10 tableta) 2811/4/10 MgSzH ÁTI (25x4 tableta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	AST Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater Hollandia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	amoxicillin (amoxicillin-trihidrát formájában) klavulánsav (kálium-klavulanát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák olyan fertőzéseinek gyógykezelésére, amelyeket a klavulánsavval kombinált amoxicillinre érzékeny baktériumok okoztak, elsősorban: <ul style="list-style-type: none"><li>• staphylococcusok és streptococcusok okozta bőrfertőzések (beleértve a felületes és a mély pyodermát is);</li><li>• staphylococcusok, streptococcusok, <i>Escherichia coli</i>, <i>Fusobacterium necrophorum</i> és <i>Proteus</i> fajok okozta húgyúti fertőzések;</li><li>• staphylococcusok, streptococcusok és pasteurellák okozta légúti fertőzések;</li><li>• <i>Escherichia</i> és <i>Proteus</i> fajok okozta emésztőrendszeri fertőzések;</li><li>• clostridiumok, corynebacteriumok, staphylococcusok, streptococcusok, <i>Bacteroides</i> fajok, <i>Fusobacterium necrophorum</i> és pasteurellák okozta szájüregi (nyálkahártya) fertőzések.</li></ul>
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01870/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. október 5.

## XXXVI.

**A Clavoral 500/125 mg tabletta kutyák számára A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:**

2812/1/10 MgSzh ÁTI (5x2 tabletta)  
2812/2/10 MgSzh ÁTI (5x4 tabletta)  
2812/3/10 MgSzh ÁTI (10x10 tabletta)  
2812/4/10 MgSzh ÁTI (25x4 tabletta)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

AST Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Hollandia

**A készítmény hatóanyaga:**

amoxicillin  
(amoxicillin-trihidrát formájában)  
klavulánsav  
(kálium-klavulanát formájában)

**A készítmény javallata:**

Kutyák olyan fertőzéseinek gyógykezelésére, amelyeket a klavulánsavval kombinált amoxicillinre érzékeny baktériumok okoztak, elsősorban:

- staphylococcusok és streptococcusok okozta bőrfertőzések (beleértve a felületes és a mély pyodermát is);
- staphylococcusok, streptococcusok, *Escherichia coli*, *Fusobacterium necrophorum* és *Proteus* fajok okozta húgyúti fertőzések;
- staphylococcusok, streptococcusok és pasteurellák okozta légúti fertőzések;
- *Escherichia* és *Proteus* fajok okozta emésztőrendszeri fertőzések;
- clostridiumok, corynebacteriumok, staphylococcusok, streptococcusok, *Bacteroides* fajok, *Fusobacterium necrophorum* és pasteurellák okozta szájüregi (nyálkahártya) fertőzések.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:**

Nem értelmezhető.

**Rendelhetőség:**

Állatorvosi rendelvényre.

**Forgalmazhatóság:**

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:**

02.2/01871/0003/2010.



**Engedély kiadásának dátuma:**

2010. október 5.

**XXXVII.****A Cofacoli oldat A.U.V.****elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Cofacoli oldat A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

**Törzskönyvi szám:** 882/1999.**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** Coophavet  
Saint Herblon, 44150 Ancenis, Franciaország**A készítmény hatóanyaga:** Kolisztin-szulfát**A készítmény javallata:** Kolisztinre érzékeny nem invazív *E. coli* által okozott gastrointesztinális fertőzések kezelésére.**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:** Hús és egyéb ehető szövetek: borjú, sertés, brojler csirke, tojó tyúk: 1 nap  
Tojás: nulla nap.**Rendelhetőség:** Kizárólag állatorvosi rendelvényre!**Forgalmazhatóság:** Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/04872/0001/2010.**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. december 3.**XXXVIII.****A Coliphyl gyógypremix sertések részére A.U.V.****elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Coliphyl gyógypremix sertések részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

**A készítmény törzskönyvi száma:** 2740/1/10 MgSzH ÁTI (10 kg)**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** Biopol Fejlesztő és Kereskedelmi Kft.  
8200 Veszprém, József A. utca 34.**A készítmény hatóanyaga:** Kolisztin-szulfát

<b>Javallata:</b>	Sertés kolisztinre érzékeny <i>E. coli</i> és <i>Salmonella spp.</i> okozta emésztőszervi fertőzéseinek gyógykezelésére.	
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (ehető szövetek):	2 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.	
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.	
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03804/0003/2010.	
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. december 22.	

**XXXIX.**

**A Zoobiotic 5 % Premix Globulit A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Zoobiotic 5 % Premix Globulit A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2064/1/06 ÁOGYTI (25 kg)	
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Laboratorios Calier S.A. Barcelonès, 26, (Pla del Ramassà) 08520-Les Franqueses del Vallès, Barcelona, Spanyolország	
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amoxicillin-trihidrát	
<b>Javallata:</b>	A választás utáni, amoxicillinre érzékeny <i>Streptococcus suis</i> okozta fertőzések megelőzésére és kezelésére. A kezelés megkezdése előtt igazolni kell az állomány <i>Streptococcus</i> fertőzöttségét.	
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Ehető szövetek: 7 nap.	
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.	
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.	
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02837/0001/2010.	
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 12.	

**XL.****A Rispoval 3 BRSV PI3 BVD vakcina A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Rispoval 3 BRSV PI3 BVD vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2751/1/10 MgSzH ÁTI (1 adag)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Pfizer Kft., 1123. Budapest, Alkotás u. 53., MOM Park „F” épület
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	<p>1 adag tartalmaz:</p> <p><u>Liofilizált komponens:</u> attenuált, élő Parainfluenza-3 (PI-3) vírus, RLB103 törzs <math>10^{5,0}</math>-<math>10^{8,6}</math> CCID<sub>50</sub> attenuált, élő Bovine Respiratory Syncytial (BRS) vírus, 375 törzs <math>10^{5,0}</math>-<math>10^{7,2}</math> CCID<sub>50</sub> CCID50: 50%-os sejtenyészet károsító hatás.</p> <p><u>Folyékony komponens:</u> inaktivált, szarvasmarhák vírusos hasmenésének I. típusú vírusa (BVDV), 5960 törzs (cytopathogen) és 6309 törzs (nem cytopathogen) legalább <math>2^{3,0}</math>*</p> <p>*A vakcinázott tengerimalacok vírusneutralizáló ellenanyagtiterének geometriai átlaga.</p>
<b>A készítmény javallata:</b>	<p>Szarvasmarhák aktív immunizálására, 12 hetes kortól:</p> <p>a vírusürítés mértékének és a PI3 vírus okozta klinikai tünetek csökkentésére, a vírusürítés mértékének csökkentésére BRSV fertőzés során, I. típusú BVDV okozta leucopenia, illetve a vírusürítés mértékének csökkentésére. A II. típusú BVDV törzsekkel szembeni hatékonyság nem bizonyított. Az immunitás a vakcinázást követő 3. héten alakul ki. A fertőzési kísérletekben a BRSV és az I. típusú BVDV komponensek 6 hónapig fennálló immunitást biztosítottak. A PI3 komponensre vonatkozóan nem állapítottak meg immunitástartósságot. A II. típusú BVDV törzsek elleni hatékonyság nem igazolt.</p>
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nulla nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.

<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03999/0000/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 20.

### **XLI.**

#### **A Rycarfa 50 mg/ml injekció kutyák és macskák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2792/1/10 MgSzH ÁTI (20 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 8501 Novo mesto Szlovénia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Karprofen
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák: Posztoperatív fájdalom és gyulladás csillapítására ortopédiai és lágyrész (többek között intraokuláris) műtétek után. Macskák: Posztoperatív fájdalom csillapítására,.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02037/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 3.

### **XLII.**

#### **Az SCP-625 A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az SPC-625 A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	432/1991.
--	-----------

<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Szulfaklórpiridazin-nátrium, trimetoprim
<b>Javallata:</b>	A szulfaklórpiridazin-trimetoprim kombináció alkalmas Gram-pozitív (pl. <i>Streptococcus spp.</i> , <i>Staphylococcus spp.</i> ) és Gram-negatív ( <i>salmonellák</i> , <i>Klebsiella</i> , <i>Escherichia coli</i> , <i>Pasteurella</i> , <i>Proteus</i> , <i>Bordetella</i> , <i>Haemophilus</i> ) baktériumok okozta fertőző megbetegedések gyógykezelésére. A készítmény alkalmazható <i>házttyúk</i> , <i>liba</i> és <i>kacsa</i> következő betegségeinél: CRD, baromfikolera, baromfinátha, coliform septicaemia, salpingitis, staphylococcusok okozta fertőző megbetegedések.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házttyúk, kacsa és liba (ehető szövetek): 3 nap A készítménnyel árutójást termelő állományok nem kezelhetők!
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03810/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

### XLIII.

#### **A Soluselén injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Soluselén injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	205/1974
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai út 77-79.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Nátrium szelenit
<b>A készítmény javallata:</b>	Fiatal bárányok váz-és szívizom elfajulása, valamint anyajuhok szelénhiányos takarmányozása miatt kialakult szelénhiányos állapot megelőzésére és kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Juh (ehető szövetek, tej): 0 nap

<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre! Állatgyógyászati alkalmazásra!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03803/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

#### XLIV.

##### **A Soluselén injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Soluselén injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	205/1974
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alpha-Vet Kft. 1194 Budapest, Hoffherr A. u. 38-40
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Nátrium szelenit
<b>A készítmény javallata:</b>	Fiatal bárányok váz-és szívizom elfajulása, valamint anyajuhok szelénhiányos takarmányozása miatt kialakult szelénhiányos állapot megelőzésére és kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Juh (ehető szövetek, tej): 0 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre! Állatgyógyászati alkalmazásra!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03803/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 23.

#### XLV.

##### **A Sorbivert injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Sorbivert injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2315/1/07 MgSzH ÁTI (500 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alvetra u. Werfft GmbH, Boltzmanngasse 11, A-1090 Wien, Ausztria
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Glükóz monohidrát Szorbitol Fruktóz
<b>A készítmény javallata:</b>	Acetonémia, szénhidrátbevitel energiahányos helyzetekben, gyengeség és kimerültség esetén pl. fertőző betegségek, operációk után, a metabolizmus támogatására májbetegségek, veseinsufficiencia esetén, agalactiás kocáknál a tejtermelés serkentésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Ehető szövetek, tehéntej: 0 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04013/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 29.

## XLVI.

### **A Sorbivert injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének helyesbítéséről**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Sorbivert injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét helyesbíti.

<b>A készítmény neve:</b>	Sorbivert infúziós oldat A.U.v.
<b>Törzskönyvi szám:</b>	2315/1/07 MgSzH ÁTI (500 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alvetra u. Werfft GmbH, Boltzmanngasse 11, A-1090 Wien, Ausztria
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Glükóz monohidrát Szorbitol Fruktóz
<b>A készítmény javallata:</b>	Acetonémia, szénhidrátbevitel energiahányos helyzetekben, gyengeség és kimerültség esetén pl.

fertőző betegségek, operációk után, a metabolizmus támogatására májbetegségek, veseinsufficiencia esetén, agalactiás kocáknál a tejtermelés serkentésére.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:**

Ehető szövetek, tehéntej: 0 nap.

**Rendelhetőség:**

Kizárólag állatorvosi rendelvényre!

**Forgalmazhatóság:**

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:**

02.2/04013/0002/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:**

2010. augusztus 11.

## XLVII.

### A Synpitan-Vet injekció A.U.V.

#### elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Synpitan-Vet injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

**Törzskönyvi szám:**

2062/1/06 ÁOGYTI (10 ml)  
2062/2/06 ÁOGYTI (50 ml)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

Alvetra u. Werfft GmbH, Boltzmanngasse 11, A-1090 Wien, Ausztria

**A készítmény hatóanyaga:**

Oxitocin

**A készítmény javallata:**

Ló, szarvasmarha, juh, kecske, sertés, kutya, macska részére.

Elsődleges vagy másodlagos fájásgyengeség, méhvérzés, méhatónia, magzatburok visszamaradás, lochiaretenció, ellés utáni involúció elősegítése, ellés utáni tejhiány esetén (HCG-vel kombinálva), ösztadiol-benzoáttal kezelt állatoknál kialakuló kezdődő pyometra kezelésére, intramammalis készítmény használatkor a tejmirigy teljes kiürítésének elősegítésére.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:**

Ló, szarvasmarha, juh, kecske, sertés (ehető szövetek): nulla nap  
Tej: nulla nap

**Rendelhetőség:**

Kizárólag állatorvosi rendelvényre!



<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04008/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 29.

### XLVIII.

#### **Tarantula-logoplex forte injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2793/1/10 MgSzH ÁTI (20 ml) 2793/2/10 MgSzH ÁTI (100 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Medicus Partner Kft. 2051 Biatorbágy Vendel Park, Tormásrét u. 12.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Tarantula D6 Pyrogenium D8 Hepar sulfuris D8 Silicea D6
<b>A készítmény javallata:</b>	A homeopátiás állatorvoslás szabályai szerint.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő: Rendelhetőség:</b>	Nem értelmezhető. Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04807/0000/2010
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 3.

### XLIX.

#### **A TETRAVET L.A. injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a TETRAVET L.A. injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2468/1/08 MgSzH ÁTI (100 ml, üveg) 2468/2/08 MgSzH ÁTI (250 ml, üveg) 2468/3/08 MgSzH ÁTI (50 ml, műanyag palack) 2468/4/08 MgSzH ÁTI (100 ml, műanyag palack)
--------------------------	---

	2468/5/08 MgSzH ÁTI (250 ml, műanyag palack) 2468/6/08 MgSzH ÁTI (500 ml, műanyag palack)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA-Phylaxia Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Oxitetraciklin (dihidrát formában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Szarvasmarha, juh és sertés oxitetraciklinre érzékeny kórokozók okozta megbetegedéseinek gyógykezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha ehető szövetek: 26 nap Juh ehető szövetek: 16 nap Sertés ehető szövetek: 16 nap Emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatok a készítménnyel nem kezelhetők!
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02021/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 21.

## L.

### **A Tilmicosol 250 mg/ml koncentrátum belsőleges oldathoz A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2761/1/10/MgSzH ÁTI (250 ml) 2761/2/10/MgSzH ÁTI (1000 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	LAVET Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft. 1161 Budapest, Ottó u. 14.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Tilmikozin (tilmikoizin-foszfát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	<u>Sertés:</u> <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> és egyéb tilmikozinra érzékeny kórokozók által okozott légúti betegségek gyógykezelésére és megelőzésére sertésállományokban. <u>Házityúk:</u> <i>Mycoplasma gallisepticum</i> és <i>M. synoviae</i> kórokozók által okozott légúti betegségek gyógykezelésére és megelőzésére csirkeállományokban.

Pulyka: *Mycoplasma gallisepticum* és *M. synoviae* kórokozók által okozott légúti betegségek gyógykezelésére és megelőzésére pulykaállományokban.

Szarvasmarha (szopós borjú): *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma bovis*, *M. dispar* és egyéb tilmikozinra érzékeny kórokozók által okozott légúti betegségek gyógykezelésére és megelőzésére.

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:**

Sertés ehető szövetek: 14 nap

Szopós borjú ehető szövetek: 42 nap

Házityúk ehető szövetek: 12 nap

Pulyka ehető szövetek: 19 nap

A készítmény alkalmazása az emberi fogyasztásra szánt tojásokat tojó madarak kezelésére nem engedélyezett.

Nem alkalmazható a tojásrakás kezdete előtt 14 napon belül.

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatok kezelésére nem engedélyezett.

**Rendelhetőség:**

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

**Forgalmazása:**

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:**

02.2/00061/0002/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:**

2010.július 12.

**LI.**

**A Tolzesya 50 mg/ml belsőleges szuszpenzió malacoknak A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:**

2760/1/10 MgSzH ÁTI (250 ml)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Szlovénia

**A készítmény hatóanyaga:**

Toltrazulil

<b>A készítmény javallata:</b>	Újszülött (3-5 napos) malacok kokcidiózis okozta tüneteinek megelőzésére <i>Iso spor a suis-</i> szal fertőzött gazdaságokban.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: 77 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02670/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 9.

## LII.

### **A Trichoben vakcina A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Trichoben vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2213/4/07 MgSzH ÁTI (10 ml) 2213/5/07 MgSzH ÁTI (40 ml) 2213/6/07 MgSzH ÁTI (80 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Bioveta, a.s Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Cseh Köztársaság
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	<u>1 ml tartalmaz:</u> Trichophyton verrucosum felszabadításkor min. $3,625 \times 10^6$ TFE, a lejáratí időn belül min. $3,125 \times 10^6$ TFE, max. $18,75 \times 10^6$ TFE
<b>A készítmény javallata:</b>	A szarvasmarhák tarló sőmöre ellen mind megelőzés, mind pedig gyógykezelés céljára.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Ehető szövetek: 14 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01111/0013/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 2.

## LIII.

**A Trierra koncentrált gyógypremix nyulaknak A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Trierra koncentrált gyógypremix nyulaknak A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2668/1/10 MgSzH ÁTI (30 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Oxitetraciklin-dihidrát, bacitracin-cink
<b>A készítmény javallata:</b>	Házinyúl epizootiás enterocolitisének gyógykezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házinyúl (ehető szövetek): 11 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03802/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010.július 13.

**LIV.**

**A TYLACOL gyógypremix A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a TYLACOL gyógypremix A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2741/1/10 MgSzH ÁTI (30 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding Nyrt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.
<b>A készítmény hatóanyagai:</b>	Tilozin (foszfát formában) Kolisztin (szulfát formában)
<b>Javallata:</b>	A kombinációra érzékeny kórokozók által okozott megbetegedések gyógykezelésére. <u>Sertés:</u> Pasteurellosis ( <i>Pasteurella multocida</i> ) Malacoc coli-hasmenése ( <i>Escherichia coli</i> )

<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (ehető szövetek):	1 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.	
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.	
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03811/0001/2010.	
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 12.	

### LV.

#### **A Tylowerfft LA injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Tylowerfft LA injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2584/1/09 MgSzH ÁTI (50 ml) 2584/2/09 MgSzH ÁTI (100 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alvetra u. Werfft GmbH, Boltzmanngasse 11, A-1090 Wien, Ausztria
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Tilozin.
<b>A készítmény javallata:</b>	Hosszantartó hatású szer, mely speciális formulájának köszönhetően egyszeri használattal tartós antibakteriális hatást biztosít. Sertések tilozinra érzékeny kórokozók ( <i>Streptococcus suis</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> , <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> ) által előidézett megbetegedések gyógykezelésére, mint például lokális, légzőszervi, húgy-ivarszervi és másodlagos bakteriális fertőzésekre (sertésorbánc, enzootias pneumonia, ízületgyulladás).
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés ehető szövetek: 7 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04014/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 29.

**LVI.****Az Urilin 40 mg/ml szirup kutyák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2799/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml) 2799/2/10 MgSzH ÁTI (100 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Dechra Limited Dechra House Jamage Industrial Estate Talke Pits Stoke-on-Trent Staffordshire ST7 1XW Egyesült Királyság
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Fenil-propanolamin
<b>A készítmény javallata:</b>	A húgycső záróizomzatának elégtelen működése következtében kialakuló inkontinencia gyógykezelésére, csak szukák esetében. A fenil-propanolamin hatékonyságát csak ivartalanított szukákban mutatták ki.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02239/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 21.

**LVII.****A Vetofol injekció A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2797/1/10 MgSzH ÁTI (20 ml) 2797/2/10 MgSzH ÁTI (50 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alpha-Vet Állatgyógyászati Kft.

8000 Székesfehérvár, Homokos 7.

<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Propofol
<b>A készítmény javallata:</b>	Alkalmazható rövid általános intravénás érzéstelenítésre 5 percnél nem hosszabb beavatkozások esetén, az általános érzéstelenítés bevezetésére, fenntartásra többszörös, a hatást figyelembe vevő adaggal, valamint inhalációs érzéstelenítés bevezetésére. A Vetofol injekció különösen alkalmas olyan esetekben, ahol elvárt a rövid ébredési időszak.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01426/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 17.

## LVIII.

### **A Vetrinoxin 50 por belsőleges oldathoz A.U.V. (régi nevén: Vetrinoxin 50 por A.U.V.)**

#### **elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Vetrinoxin 50 por belsőleges oldathoz A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2759/1/10 MgSzH ÁTI (100 g) 2759/2/10 MgSzH ÁTI (1 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Ceva-Phylaxia Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amoxicillin (trihidrát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Borjú, sertés, házityúk amoxicillinre érzékeny alábbi kórokozók által okozott betegségeinek gyógykezelésére. <u>Szarvasmarha (borjú):</u> <i>Pasteurella multocida</i> , <i>E. coli</i> által okozott fertőzések kezelésére. <u>Sertés:</u>



	<i>Pasteurella multocida</i> , <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Streptococcus suis</i> által okozott fertőzések kezelésére. <u>Házityúk:</u> <i>Clostridium perfringens</i> , <i>E. coli</i> által okozott fertőzések kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha (borjú) ehető szövetek 2 nap Sertés ehető szövetek: 13 nap Házityúk ehető szövetek: 3 nap A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojáshoz termelő madarak kezelésére nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03223/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 7.

**LIX.**

**A XEDEN 200 mg tabletta kutyák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2770/1/10 MgSzH ÁTI (2x6 tabletta) 2770/2/10 MgSzH ÁTI (20x6 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Laboratories SOGEVAL Route de Mayenne ZI des touches 53000 LAVAL Franciaország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enrofloxacin
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyánál: Alsó húgyúti fertőzések (prostatagyulladással vagy anélkül) valamint felső húgyúti fertőzések kezelésére, amennyiben a kórokozó <i>Escherichia coli</i> vagy <i>Proteus mirabilis</i> . Felületi és mély pyodermák kezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.

<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelőre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01760/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 22.

**LX.**

A Mezőgazdasági szakigazgatási Hivatal Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az élelmiszerláncról és hatósági felügyeletéről szóló 2008. évi XLVI. törvény 34.§-ában foglalt jogkörénél fogva, az alább felsorolt állatgyógyászati immunológiai készítményeket a törzskönyvből törölte.

Gyógyszerkészítmény neve (A.U.V.)	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvi szám	Törlés dátuma
Akipor 6.3 vakcina A.U.V.	MERIAL	421/1998.	2010.07.12.
Dercunimix vakcina A.U.V.	MERIAL	629/2004.	2010.07.12.
Dervaximyxo SG33 vakcina A.U.V.	MERIAL	628/2004.	2010.07.12.
Equiffa vakcina A.U.V.	MERIAL	209/1991.	2010.07.12.
Mucobovin vakcina A.U.V.	MERIAL	305/1994.	2010.07.12.
Quadricat vakcina A.U.V.	MERIAL	199/1991.	2010.07.12
Quantum Dog Parvo vakcina A.U.V.	INTERVET INTERNAT B.V.	2463/1/08 MgSzH ÁTI (1 adag)	2010.08.25.
Tetagripiffa vakcina A.U.V.	MERIAL	356/1995.	2010.07.12.

**LXI.**

A Mezőgazdasági szakigazgatási Hivatal Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az élelmiszerláncról és hatósági felügyeletéről szóló 2008. évi XLVI. törvény 34.§-ában foglalt jogkörénél fogva, az alább felsorolt állatgyógyászati gyógyszerkészítményeket a törzskönyvből törölte.

Gyógyszerkészítmény neve (A.U.V.)	Forgalomba hozatali engedély jogosultja	Törzskönyvi szám	Határozat száma	Törlés dátuma
ALBENDANIN 10 % pulvis	Animal-Med Kft.	1043/1999	02.2/00566/0001/2010	2010.08.05.

Alvegesic 0,2% injekció	ALVETRA UND WERFFT AG	1480/2005. FVM	02.2/05504/0000/201 0	2010.10.13.
Ceporex Vet 250 tabletta	INTERVET INTERNATIONAL B.V.	736/1997. FVM	02.2/06165/0001/201 0	2010.12.01.
Ceporex Vet 50 tabletta	INTERVET INTERNATIONAL B.V.	736/1997. FVM	02.2/06164/0001/201 0	2010.12.01.
Colisin injekció	LABORATORIOS SYVA S.A.	1082/1999 FVM	02.2/00623/0002/201 0	2010.12.10.
Estreptovall polvo	DUNAVET-B Zrt.	1179/2000. FVM	02.2/04304/0000/201 0	2010.08.06.
Hipracal-FM infúzió	LABORATORIOS HIPRA S.A.	1404/2004. FVM	02.2/01789/0001/201 0	2010.10.15.
Hipradox-S oral solutio	LABORATORIOS HIPRA S.A.	1422/2004. FVM	02.2/01785/0001/201 0	2010.10.15.
Hipramox-P vízoldékony pulvis	LABORATORIOS HIPRA S.A.	1413/2004. FVM	02.2/01787/0001/201 0	2010.10.15.
Interzol 6,75% pulvis	ALVETRA UND WERFFT AG	1073/1999. FVM	02.2/00442/0001/201 0	2010.08.05.
Lotagén gél	INTERVET INTERNATIONAL B.V.	1205/2000. FVM	02.2/06167/0001/201 0	2010.12.01.
Lotagén koncentrátum	INTERVET INTERNATIONAL B.V.	1204/2000. FVM	02.2/06168/0001/201 0	2010.12.01.
Naquilene 500 MP gyógypremixon	Ascor Chimici S.r.l.	1324/2002.	02.2/02130/0002/201 0	2010.12.10.
Neo Vaginal intrauterin szuszpenzió	DUNAVET-B Zrt.	1345/2002. FVM	02.2/0002/0003/2010	2010.11.04.
Neophycocin sol. conc.	Phylaxia Pharma Nyrt.	278/1983.	02.2/03812/0003/201 0	2010.08.10.
Panacur 2,5% szuszpenzió	INTERVET INTERNATIONAL B.V.	488/1992	02.2/06172/0001/201 0	2010.12.01.
Paracillin SP	INTERVET INTERNATIONAL B.V.	354/1990	02.2/06175/0001/201 0	2010.12.01.

SCP-625	Phylaxia 1912 Holding Nyrt.	432/1991. FVM	02.2/03810/0004/201 0	2010.08.06.
Szulfanin forte pulvis	Animal-Med Kft.	1363/2003. FVM	02.2/01530/0001/201 0	2010.10.13.
Szulfanin pulvis	Animal-Med Kft.	1362/2003. FVM	02.2/01529/0001/201 0	2010.10.13.
Triantelm tabletta	INTERVET INTERNATIONAL B.V.	1271/2001	02.2/06174/0001/201 0	2010.12.03.
Vetramox 100% vízoldható pulvis	LAVET Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.	1191/2000	02.2/04515/0003/201 0	2010.09.22.

## LXII.

### **A Rispoval 3 BRSV PI3 BVD vakcina A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Rispoval 3 BRSV PI3 BVD vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2751/1/10 MgSzH ÁTI (1 adag)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Pfizer Kft., 1123. Budapest, Alkotás u. 53., MOM Park „F” épület
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	1 adag tartalmaz: <u>Liofilizált komponens:</u> attenuált, élő Parainfluenza-3 (PI-3) vírus, RLB103 törzs, $10^{5,0}$ - $10^{8,6}$ CCID <sub>50</sub> attenuált, élő Bovine Respiratory Syncytial (BRS) vírus, 375 törzs, $10^{5,0}$ - $10^{7,2}$ CCID <sub>50</sub> CCID <sub>50</sub> : 50%-os sejtenyészet károsító hatás. <u>Folyékony komponens:</u> inaktivált, szarvasmarhák vírusos hasmenésének I. típusú vírusa (BVDV), 5960 törzs (cytopathogen) és 6309 törzs (nem cytopathogen) legalább $2^{3,0}$ * *A vakcinázott tengerimalacok vírusneutralizáló ellenanyagtiterének geometriai átlaga.
<b>A készítmény javallata:</b>	Szarvasmarhák aktív immunizálására, 12 hetes kortól: a vírusürítés mértékének és a PI3 vírus okozta klinikai tünetek csökkentésére,

	a vírusürítés mértékének csökkentésére BRSV fertőzés során, I. típusú BVDV okozta leucopenia, illetve a vírusürítés mértékének csökkentésére. A II. típusú BVDV törzsekkel szembeni hatékonyság nem bizonyított. Az immunitás a vakcinázást követő 3. héten alakul ki. A fertőzési kísérletekben a BRSV és az I. típusú BVDV komponensek 6 hónapig fennálló immunitást biztosítottak. A PI3 komponensre vonatkozóan nem állapítottak meg immunitástartósságot. A II. típusú BVDV törzsek elleni hatékonyság nem igazolt.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nulla nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03999/0000/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 20.

### LXIII.

#### **A Gestavet-Prost injekció A.U.V.**

#### **elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága Gestavet-Prost injekció A.U.V. néven az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2768/1/10 MgSzH-ÁTI (10 ml) 2768/2/10 MgSzH-ÁTI (20 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Laboratorios Hipra S.A. Avda. La Selva 135, 17170 Amer (Girona) Spanyolország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	d-kloprosztenol (nátrium só formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Tehenek és üszők esetén: ivarzás összehangolt megindítására, ellés utáni anoestrus megszüntetésére, krónikus endometritisz és pyometra gyógykezelésére, luteális ciszta és/vagy tartós corpus luteum kezelésére, abortusz előidézésére a vemhesség 5. és 150. napja között. Kocák esetén: ellés megindítására kizárólag a vemhesség 112-113. napján.

<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha, sertés (ehető szövetek): 1 nap Tehéntej: 0 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00245/0001/2010.

#### LXIV.

##### **A Lincoject injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2772/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml) 2772/2/10 MgSzH ÁTI (100 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alpha-Vet Állatgyógyászati Kft. 8000 Székesfehérvár, Homokos 7.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Linkomicin (linkomicin-hidroklorid formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Sertések és kutyák linkomicinre érzékeny Gram-pozitív (pl.: <i>Streptococcus spp.</i> , <i>Staphylococcus spp.</i> ) és Gram-negatív (pl.: <i>Bacteroides spp.</i> , <i>Fusobacterium spp.</i> , <i>Mycoplasma spp.</i> , <i>Brachyspira hyodysenteriae</i> ) kórokozók által okozott fertőző betegségeinek kezelésére. <u>Sertések:</u> dizentéria, enzootiás és mikoplazma fajok által okozott tüdőgyulladás, fertőző ízület- és lábvérgyulladás. <u>Kutyák:</u> Tonsillitis, laryngitis, tályogok, elfertőződött sebek, gennyes bőrgyulladás, bakteriális septicémia.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (ehető szövetek): 3 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/1425/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 3.

**LXV.****A Lincophyl 110 gyógypremix A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Lincophyl 110 gyógypremix A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi számai:</b>	2742/1/10 MgSzH ÁTI (30 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Linkomicin (hidroklorid formában)
<b>Javallata:</b>	Sertés <i>Brachyspira hyodysenteriae</i> okozta sertésdizentéria, <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> okozta tüdőgyulladás és <i>Lawsonia intracellularis</i> okozta proliferatív enteropátia gyógykezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (ehető szövetek): 7 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03809/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

**LXVI.****A Mamifort tőgyinfúzió A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Mamifort tőgyinfúzió A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2758/1/10 MgSzH ÁTI (8 g)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Laboratorios SYVA, S.A. C/Párroco Pablo Díez, 49-57 24010 LEON-Spanyolország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Ampicillin (nátrium-só formájában) Kloxacillin (nátrium-só formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Ampicillinre és kloxacillinre érzékeny <i>Staphylococcus aureus</i> és <i>Streptococcus spp.</i> által

	okozott tőgygyulladás gyógykezelésére tejlő tehenek esetén.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha ehető szövetek: 7 nap Tehéntej: 72 óra
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására. jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03874/0000/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 7.

## LXVII.

### A MARBOX 100 mg/ml injekció szarvasmarhának és sertésnek elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2790/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml) 2790/2/10 MgSzH ÁTI (100 ml) 2790/3/10 MgSzH ÁTI (250 ml) 2790/4/10 MgSzH ÁTI (500 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA-PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest Szállás u. 5.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	marbofloxacin
<b>A készítmény javallata:</b>	Szarvasmarha: Marbofloxacinra érzékeny <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mannheimia haemolytica</i> és <i>Histophilus somni</i> törzsek által okozott légzőszervi megbetegedések gyógykezelésére. Marbofloxacinra érzékeny <i>E. coli</i> törzsek által okozott heveny tőgygyulladás gyógykezelésére, a laktáció ideje alatt. Koca: Marbofloxacinra érzékeny baktériumtörzsek által okozott MMA (mastitis-metritis-agalactia) szindróma gyógykezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha: Intramuszkuláris alkalmazás után: Hús és egyéb ehető szövetek: 3 nap, Tej: 72 óra



	Szubkután alkalmazás után: Hús és egyéb ehető szövetek: 6 nap, Tej: 36 óra Koca: Intramuskuláris alkalmazás után: Hús és egyéb ehető szövetek: 4 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01430/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 2.

### LXVIII.

#### **A MICORION 300 mg/ml injekció szarvasmarhák számára A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a MICORION 300 mg/ml injekció szarvasmarhák számára A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2614/1/09 MgSzH ÁTI (50 ml) 2614/2/09 MgSzH ÁTI (100 ml) 2614/3/09 MgSzH ÁTI (250 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L Les Corts, 23, 08028 Barcelona Spanyolország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Tilmikozin
<b>A készítmény javallata:</b>	<u>Szarvasmarha:</u> Tilmikozinra érzékeny <i>Mannheimia haemolytica</i> és <i>Pasteurella</i> <i>multocida</i> törzsek okozta tüdőgyulladás kezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: 77 nap Tej: A készítmény alkalmazása emberi fogasztásra szánt tejet termelő állatoknál nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03829/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 20.

**LXIX.****A Morphasol 10 mg/ml injekció lovak részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2791/1/10 MgSzH ÁTI (20 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	aniMedica GmbH Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell Németország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	butorfanol
<b>A készítmény javallata:</b>	Lovak számára, rövid időtartamú fájdalomcsillapításra gasztrointesztinális eredetű kólika esetén. Szedatívumként, alfa-2-adrenoceptor agonistákkal kombinálva.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap. Tej: nulla nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04509/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 2.

**LXX.****A Nafpenzal DC tögyinfúzió A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Nafpenzal DC tögyinfúzió A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2756/1/10 MgSzH ÁTI (3 g)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, 5830 AA Boxmeer, Hollandia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	benzilpenicillin-prokain nafcillin (nafcillin-nátrium formájában)

	dihidrosztreptomycin (dihidrosztreptomycin-szulfát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Szárazra állításkor a tehenek penicillinre, dihidrosztreptomycinre és nafcillinre érzékeny mikroorganizmusok okozta mastitisének kezelésére. A készítmény hatékony a <i>Staphylococcus aureus</i> (penicillin rezisztens törzsekre is), <i>Streptococcus agalactiae</i> , <i>Str. dysgalactiae</i> , <i>Str. uberis</i> , törzsekre.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b> nap.	Szarvasmarha (szárazonálló tehén) ehető szövetek: 40  Tej: Ha a borjadzás a kezeléstől számított 35 nap után következik be, akkor az ellés után 8 nap Ha a borjadzás a kezelés után 35 napon belül bekövetkezik, akkor a kezeléstől számított 43 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03511/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 7.

## LXXI.

### A Nafpenzal MC tögyinfúzió A.U.V.

#### elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Nafpenzal MC tögyinfúzió A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2755/1/10 MgSzH ÁTI (3 g)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, 5830 AA Boxmeer, Hollandia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	benzilpenicillin-prokain nafcillin (nafcillin-nátrium formájában) dihidrosztreptomycin (dihidrosztreptomycin-szulfát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Tejelő tehenek penicillinre, dihidrosztreptomycinre és nafcillinre érzékeny mikroorganizmusok okozta tögygyulladásának gyógykezelésére. A készítmény hatékony a <i>Staphylococcus aureus</i> (penicillin rezisztens törzsekre is), <i>Streptococcus agalactiae</i> , <i>Str. dysgalactiae</i> , <i>Str. uberis</i> , törzsekre.

<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha (ehető szövetek): 4 nap Tehéntej: 4 nap (8 fejés)
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02342/001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 7.

## LXXII.

### **A Norocarp-S injekció A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2798/1/10 MgSzH ÁTI (20 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alpha-Vet Állatgyógyászati Kft. 8000 Székesfehérvár, Homoksor 7.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Karprofen
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák orthopéd és lágszöveti valamint szemészeti műtéteit követő fájdalom és gyulladás csökkentésére. Macskák műtét utáni fájdalomcsillapítására.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01793/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 17.

## LXXIII.

**A Noroclav ízesített tabletta 500 mg A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2773/1/10 MgSzH ÁTI (10 tabletta) 2773/2/10 MgSzH ÁTI (20 tabletta) 2773/3/10 MgSzH ÁTI (25 tabletta) 2773/4/10 MgSzH ÁTI (100 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alpha-Vet Állatgyógyászati Kft. 8000 Székesfehérvár, Homoksor 7.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amoxicillin (trihidrát formájában) Klavulánsav (kálium-klavulanát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	<p>A Noroclav tabletta kutyák esetében leggyakrabban előforduló kórokozók ellen kifejezett antibakteriális hatással rendelkezik. A készítmény, többek között az alábbi klinikai jelentőséggel bíró baktériumok ellen mutat hatékonyságot, beleértve a béta-laktamáz termelő törzseket is:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Gram pozitív baktériumok: <i>Actinomyces spp.</i>, <i>Clostridium spp.</i>, <i>Staphylococcus spp.</i>, <i>Streptococcus spp.</i>, <i>Peptostreptococcus spp.</i>,</li><li>- Gram negatív baktériumok: <i>Bakteroides spp.</i>, <i>Bordetella bronchiseptica</i>, <i>Campylobacter spp.</i>, <i>Escherichia coli</i>, <i>Fusobacterium necrophorum</i>, <i>Klebsiella spp.</i>, <i>Pasteurella spp.</i>, <i>Proteus spp.</i>, <i>Salmonella spp.</i></li></ul> <p>Különösen hatékony kutyák alábbi fertőző eredetű kórképeiben:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- légzőszervi megbetegedések (a felső és az alsó légutak fertőzései egyaránt),</li><li>- bélgyulladások,</li><li>- bőrbetegségekből (beleértve a mély és felületi pyoderma eseteit is)</li><li>- urogenitális fertőzések,</li><li>- fogászati fertőzések (pl. gingivitis)</li></ul> <p>Kiegészítő terápiaként, vírusos eredetű, de másodlagos bakteriális fertőzések kezelésére is alkalmazható.</p>
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01301/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 3.

#### LXXIV.

##### **Az ORIDOX 100 mg/ml belsőleges oldat ivóvízbe keveréshez házityúk és sertés részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Sorbivert injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2396/1/08 MgSzH ÁTI (1 l) 2396/2/08 MgSzH ÁTI (5 l)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Vetpharma Animal Healt, S.L. Les Corts, 23, 08028 Barcelona Spain
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Doxiciklin
<b>A készítmény javallata:</b>	Házityúk (Brojlercsirkék): Idült légzőszervi betegség (CRD) és más mycoplasmás betegségek megelőzésére és kezelésére, amennyiben a kórokozó doxiciklinre érzékeny. Sertés: Doxiciklinre érzékeny <i>Pasteurella multocida</i> és <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> okozta légzőszervi betegségek megelőzésére. A betegségnek az állományban való jelenlétét előzetesen igazolni szükséges.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: Házityúk (brojlercsirkék): 7 nap Sertés: 7 nap Tojás: A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást tojó madarak kezelésére nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04051/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 12.

**LXXV.****A Panzi spot on kutyák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2752/1/10 MgSzH-ÁTI (1 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	dr. Rózsa László
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Permetrin (cis/trans: 25/75)
<b>A készítmény javallata:</b>	A permetrinre érzékeny ektoparaziták által okozott fertőzések ellen alkalmazható: Bolhák ( <i>Ctenocephalides felis</i> ), valamint kullancsok ( <i>Ixodes ricinus</i> és <i>Rhipicephalus sanguineus</i> ) elpusztítására. A bolhák elleni inszekticid hatás 4 hétig tart. Kullancsok ellen ( <i>Ixodes ricinus</i> , és <i>Rhipicephalus sanguineus</i> ) a termék 4 hétig tartó folyamatos atkaölő hatással rendelkezik.
<b>Élmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Állatorvosi vény nélkül forgalmazható.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03705/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 6.

**LXXVI.****A Pathozone tögyinfúzió A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Pathozone tögyinfúzió A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2796/1/10 MgSzH ÁTI (10 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Pfizer Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 53.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Cefoperazon (Na só formájában)

<b>A készítmény javallata:</b>	Tejelő tehenek cefoperazonra érzékeny <i>Staphylococcus aureus</i> (penicillináz termelő törzsek is), <i>Streptococcus spp.</i> , <i>Escherichia coli</i> és <i>Arcanobacterium pyogenes</i> baktériumok okozta heveny és félheveny klinikai tőgygyulladásainak kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha ehető szövetek: 3 nap Tehéntej: 3 nap (6 fejés)
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01441/0005/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 14.

## LXXVII.

### **A Phylamox 100 % por belsőleges oldathoz A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Phylamox 100 % por belsőleges oldathoz A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2599/1/09 MgSzH ÁTI (80 g) 2599/2/09 MgSzH ÁTI (250 g) 2599/3/09 MgSzH ÁTI (1 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amoxicillin trihidrát
<b>Javallata:</b>	Házityúk (brojlercsirke) és sertés amoxicillinre érzékeny Gram-pozitív és Gram-negatív baktériumok által okozott fertőző betegségeinek kezelésére: Sertés: Pasteurellosis ( <i>Pasteurella multocida</i> ) <i>Streptococcus suis</i> által okozott fertőzések Sertések tüdő- és mellhártyagyulladása ( <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> ) Sertések Glässer féle betegsége ( <i>Haemophilus parasuis</i> ) Házityúk:



	Baromfikolera ( <i>Pasteurella multocida</i> ) Colibacillosis ( <i>Escherichia coli</i> )
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (ehető szövetek): 4 nap Házityúk (ehető szövetek): 4 nap A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő tyúkok kezelésére nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03807/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

### LXXVIII.

#### **A Phylamox 100 % por belsőleges oldathoz A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Phylamox 100 % por belsőleges oldathoz A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2599/1/09 MgSzH ÁTI (80 g) 2599/2/09 MgSzH ÁTI (250 g) 2599/3/09 MgSzH ÁTI (1 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alpha-Vet Kft. 1194 Budapest, Hoffherr A. u. 38-40
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amoxicillin trihidrát
<b>Javallata:</b>	Házityúk (brojlercsirke) és sertés amoxicillinre érzékeny Gram-pozitív és Gram-negatív baktériumok által okozott fertőző betegségeinek kezelésére: <u>Sertés:</u> Pasteurellosis ( <i>Pasteurella multocida</i> ) <i>Streptococcus suis</i> által okozott fertőzések Sertések tüdő- és mellhártyagyulladás (Actinobacillus pleuropneumoniae) Sertések Glässer féle betegsége ( <i>Haemophilus parasuis</i> ) <u>Házityúk:</u> Baromfikolera ( <i>Pasteurella multocida</i> ) Colibacillosis ( <i>Escherichia coli</i> )
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (ehető szövetek): 4 nap

	Házityúk (ehető szövetek): 4 nap A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő tyúkok kezelésére nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03807/0003/2010
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 23.

## LXXIX.

### **A Prednitab 5 mg tabletta A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2795/1/10 MgSzH ÁTI (30 tabletta) 2795/2/10 MgSzH ÁTI (50 tabletta) 2795/3/10 MgSzH ÁTI (100 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Newcopharm Hungária Kft. 7100 Szekszárd, Rákóczi u. 146.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Prednizolon
<b>A készítmény javallata:</b>	A Prednitab 5 mg tabletta gyulladásos, allergiás és autoimmun megbetegedések tüneti kezelésére javallott. Alkalmazható pruritussal és bőrproblémákkal járó megbetegedések terápiájában (paraziták okozta dermatitis, bolha allergia, atópiás dermatitis, kontakt dermatitis, lick dermatitis, pyoderma, seborrhea) autoimmun megbetegedések (phemphigus-pemphigoid komplex, szisztémás lupus erythematosus) és otitis externa esetén. Alkalmazható a vázrendszer és a vázizomzatot érintő autoimmun megbetegedések esetén (nem erozív polyarthrititis, myositis) és bizonyos krónikus neurológiai problémák kezelésére (meningitis-arteritis, meningomyelitis).
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/00697/0001/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. szeptember 9.

**LXXX.**

**PRID delta 1,55 g hüvelyben alkalmazott gyógyszerleadó rendszer szarvasmarhának elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:** 2754/1/10 MgSzH ÁTI

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** CEVA-PHYLAXIA Zrt.  
1107 Budapest  
Szállás u. 5.

**A készítmény hatóanyaga:** Progeszteron

**A készítmény javallata:** Az ivarzási ciklus szabályozására tehenekben és üszőkben, beleértve az alábbi eseteket:  
- Ivarzás szinkronizálása szabályos nemi ciklussal rendelkező szarvasmarhában. Proszttaglandinnal (PGF2 $\alpha$ ) kombinációban használandó.  
- Ivarzás kiváltása és szinkronizálása rendellenes nemi ciklusú szarvasmarhában. Proszttaglandinnal és ló-szérumból nyert gonadotropinnal (eCG, korábbi néven PMSG) kombinációban használandó.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:** Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap.  
Tej: nulla nap.  
A kezelés ideje alatt az ehető szövetek és a tej emberi fogyasztásra alkalmasak.

**Rendelhetőség:** Állatorvosi rendelvényre

**Forgalmazhatóság:** Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/01085/0002/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. július 7.

**LXXXI.****A Prilenal 1 mg tabletta A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Prilenal 1 mg tabletta A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2763/1/10 MgSzH ÁTI (4x7 tabletta) 2763/2/10 MgSzH ÁTI (12x7 tabletta) 2763/3/10 MgSzH ÁTI (24x7 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enalapril-maleát
<b>Javallata:</b>	Mitrális regurgitáció vagy dilatációs cardiomyopathia okozta enyhe, mérsékelt vagy súlyos fokú pangásos szívelégtelenség diuretikumokkal együtt történő kiegészítő kezelésére (furoszemid, digoxinnal együtt vagy anélkül).
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01721/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 14.

**LXXXII.****A Prilenal 2,5 mg tabletta A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Prilenal 2,5 mg tabletta A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2764/1/10 MgSzH ÁTI (4x7 tabletta) 2764/2/10 MgSzH ÁTI (12x7 tabletta) 2764/3/10 MgSzH ÁTI (24x7 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enalapril-maleát

<b>Javallata:</b>	Mitrális regurgitáció vagy dilatációs cardiomyopathia okozta enyhe, mérsékelt vagy súlyos fokú pangásos szívelégtelenség diuretikumokkal együtt történő kiegészítő kezelésére (furoszemid, digoxinnal együtt vagy anélkül).
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01722/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 14.

### LXXXIII.

#### **A Prilenal 5 mg tabletta A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Prilenal 5 mg tabletta A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2765/1/10 MgSzH ÁTI (4x7 tabletta) 2765/2610 MgSzH ÁTI (12x7 tabletta) 2765/3/10 MgSzH ÁTI (24x7 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enalapril-maleát
<b>Javallata:</b>	Mitrális regurgitáció vagy dilatációs cardiomyopathia okozta enyhe, mérsékelt vagy súlyos fokú pangásos szívelégtelenség diuretikumokkal együtt történő kiegészítő kezelésére (furoszemid, digoxinnal együtt vagy anélkül).
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01723/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 14.

**LXXXIV.****A Prilenal 10 mg tabletta A.U.V.****elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Prilenal 10 mg tabletta A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2766/1/10 MgSzH ÁTI (4x7 tabletta) 2766/2/10 MgSzH ÁTI (12x7 tabletta) 2766/3/10 MgSzH ÁTI (24x7 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enalapril-maleát
<b>Javallata:</b>	Mitrális regurgitáció vagy dilatációs cardiomyopathia okozta enyhe, mérsékelt vagy súlyos fokú pangásos szívelégtelenség diuretikumokkal együtt történő kiegészítő kezelésére (furoszemid, digoxinnal együtt vagy anélkül).
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01724/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 14.

**LXXXV.****A Prilenal 20 mg tabletta A.U.V.****elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Prilenal 20 mg tabletta A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2767/1/10 MgSzH ÁTI (4x7 tabletta) 2767/2/10 MgSzH ÁTI (12x7 tabletta) 2767/3/10 MgSzH ÁTI (24x7 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5.

<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Enalapril-maleát
<b>Javallata:</b>	Mitrális regurgitáció vagy dilatációs cardiomyopathia okozta enyhe, mérsékelt vagy súlyos fokú pangásos szívelégtelenség diuretikumokkal együtt történő kiegészítő kezelésére (furoszemid, digoxinnal együtt vagy anélkül).
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01725/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 14.

## LXXXVI.

### A Gestavet-Prost injekció A.U.V.

#### elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének helyesbítéséről

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága Gestavet-Prost injekció A.U.V. néven az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét helyesbíti.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2768/1/10 MgSzH-ÁTI (10 ml) 2768/2/10 MgSzH-ÁTI (20 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Laboratorios Hipra S.A. Avda. La Selva 135, 17170 Amer (Girona) Spanyolország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	d-kloprosztenol (nátrium só formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Tehenek és üszők esetén: ivarzás összehangolt megindítására, ellés utáni anoestrus megszüntetésére, krónikus endometritisz és pyometra gyógykezelésére, luteális ciszta és/vagy tartós corpus luteum kezelésére, abortusz előidézésére a vemhesség 5. és 150. napja között. Kocák esetén: ellés megindítására kizárólag a vemhesség 112-113. napján.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha, sertés (ehető szövetek): 1 nap Tehéntej: 0 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra!

<b>Forgalmazhatóság:</b>	Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00245/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 11.

### LXXXVII.

**A Doxipan mix 100 gyógypremix A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága Doxipan mix 100 gyógypremix A.U.V. néven az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2775/1/10 MgSzH ÁTI (25 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Industria Italiana Integratori TREI S.p.A. Viale Corassori 62, 41100 Modena Olaszország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Doxiciklin (doxiciklin-hiklát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Sertések doxiciklinre érzékeny Gram-pozitív vagy Gram-negatív baktériumok okozta fertőzéseinek kezelésére, mint például <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Bordetella bronchiseptica</i> , <i>Haemophilus parasuis</i> , <i>Streptococcus suis</i> okozta megbetegedések. Kocák MMA szindrómájának kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (hús és ehető szövetek): 8 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00421/004/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 4.

### LXXXVIII.

**A Doxyphyl por belsőleges oldathoz A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Doxyphyl por belsőleges oldathoz A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.



<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2645/1/09 MgSzH ÁTI (1 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Doxiciklin-hiklát
<b>Javallata:</b>	Házityúkok és pulykák doxiciklinre érzékeny baktériumok és mycoplasmák által okozott fertőző betegségeinek gyógykezelésére: Baromfikolera ( <i>Pasteurella multocida</i> ) Fertőző ízületgyulladás ( <i>Mycoplasma synoviae</i> ) Pulykák fertőző sinusitise ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> ) Házityúk krónikus fertőző légzőszervi betegsége - CRD ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> ) A készítményt antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján, az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembe vételével alkalmazzuk.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házityúk (brojler csirke) ehető szövetek: 7 nap Pulyka ehető szövetek: 10 nap A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő madarak kezelésére nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03805/00001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

### LXXXIX.

#### **A Doxyphyl por belsőleges oldathoz A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Doxyphyl por belsőleges oldathoz A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2645/1/09 MgSzH ÁTI (1 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alpha-Vet Kft. 1194 Budapest, Hoffherr A. u. 38-40

<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Doxiciklin-hiklát
<b>Javallata:</b>	Házityúkok és pulykák doxiciklinre érzékeny baktériumok és mycoplasmák által okozott fertőző betegségeinek gyógykezelésére: Baromfikolera ( <i>Pasteurella multocida</i> ) Fertőző ízületgyulladás ( <i>Mycoplasma synoviae</i> ) Pulykák fertőző sinusitise ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> ) Házityúk krónikus fertőző légzőszervi betegsége - CRD ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> ) A készítményt antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján, az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembe vételével alkalmazzuk.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házityúk (brojler csirke) ehető szövetek: 7 nap Pulyka ehető szövetek: 10 nap A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő madarak kezelésére nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04362/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 23.

## XC.

### **A Doxyprex gyógypremix A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Doxyprex gyógypremix A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2787/1/10 MgSzH ÁTI (1 kg) 2787/2/10 MgSzH ÁTI (5 kg) 2787/3/10 MgSzH ÁTI (20 kg) 2787/4/10 MgSzH ÁTI (25 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	INDUSTRIAL VETERINARIA S.A.-INVESTA Esmeralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spanyolország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Doxiciklin (doxiciklin-hiklát formában)

<b>A készítmény javallata:</b>	<i>Pasteurella multocida</i> , <i>Bordetella bronchiseptica</i> és <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> okozta fertőző légzőszervi megbetegedések gyógykezelésére.	
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés ehető szövetek:	7 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.	
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.	
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01064/0003/2010.	
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 23.	

### XCI.

#### **A Drontal Cat tabletta A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Drontal Cat tabletta A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2777/1/10 MgSzH ÁTI (2 tabletta) 2777/2/10 MgSzH ÁTI (8 tabletta) 2777/3/10 MgSzH ÁTI (24 tabletta) 2777/4/10 MgSzH ÁTI (96 tabletta)	
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Bayer Hungária Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 50.	
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Pirantel-embonát Prazikvantel	
<b>A készítmény javallata:</b>	Széles hatású féregtelenítő macskák gyógykezelésére az alábbi fonálférgek kifejlett alakjai és galandférgek (minden stádium) ellen: <i>Toxocara mystax (cati)</i> , <i>Toxascaris leonina</i> , <i>Ancylostoma tubaeformae</i> , <i>Echinococcus multilocularis</i> , <i>Dipylidium caninum</i> , <i>Hydatigea (Taenia) taeniaeformis</i> , <i>Mesocostoides spp.</i> , <i>Joyeuxiella spp.</i>	
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.	
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvény nélkül kiadható.	
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.	

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/03063/0002/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:** 2011. október 25.

## XCII.

### **A Drontal Puppy szuszpenzió A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Drontal Puppy szuszpenzió A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

**Törzskönyvi szám:** 2779/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml)  
2779/2/10 MgSzH ÁTI (100 ml)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** Bayer Hungária Kft.  
1123 Budapest, Alkotás u. 50.

**A készítmény hatóanyaga:** Febantel  
Pirantel-embonát

**A készítmény javallata:** Fonálféreg ellenes szer kutyakölyököknek és növendék kutyáknak. Hatékony az orsóférges, kampósfejű férgek és az ostorférges kifejelt alakjaira (*Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*)

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:** Nem értelmezhető.

**Rendelhetőség:** Állatorvosi rendelvény nélkül kiadható állatgyógyászati készítmény.

**Forgalmazhatóság:** Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/01365/003/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. augusztus 12.

## XCIH.

### **Az EFFIPRO 2,5 mg/ml külsőleges oldatos spray macskák és kutyák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:** 2785/1/10 MgSzH ÁTI (100 ml)  
2785/2/10 MgSzH ÁTI (250 ml)  
2785/3/10 MgSzH ÁTI (500 ml)

<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	VIRBAC - 1 <sup>ière</sup> Avenue – 2065 m, L.I.D, 06516 Carros, Cedex, Franciaország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Fipronil
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák és macskák bolhák ( <i>Ctenocephalides spp.</i> ) okozta fertőzéseinek gyógykezelésére. Kutyák és macskák kullancsok ( <i>Ixodes ricinus</i> , <i>Rhipicephalus sanguineus</i> ) okozta fertőzéseinek gyógykezelésére. Szőrtetvesség gyógykezelésére kutyákban ( <i>Trichodectes canis</i> ) és macskákban ( <i>Felicola subrostratus</i> ). A készítmény alkalmazható a bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladás (Flea Allergy Dermatitis, FAD) gyógykezelési stratégiájának részeként. A kifejezett bolhákkal való újrafertőződést megakadályozó inszekticid hatása macskán 6 hétig, kutyán 3 hónapig tart, a környezeti fertőzöttségtől függően. A termék kullancsokkal szembeni akaricid hatása legfeljebb 4 hétig tart, a környezeti fertőzöttségtől függően.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04506/0000/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 19.

#### XCIV.

##### **Az EFFIPRO 50 mg rácsepegtető oldat macskák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2780/1/10 MgSzH ÁTI (1 pipetta) 2780/2/10 MgSzH ÁTI (2 pipetta) 2780/3/10 MgSzH ÁTI (3 pipetta) 2780/4/10 MgSzH ÁTI (4 pipetta) 2780/5/10 MgSzH ÁTI (6 pipetta) 2780/6/10 MgSzH ÁTI (8 pipetta) 2780/7/10 MgSzH ÁTI (12 pipetta) 2780/8/10 MgSzH ÁTI (24 pipetta) 2780/9/10 MgSzH ÁTI (30 pipetta) 2780/10/10 MgSzH ÁTI (60 pipetta)
--------------------------	---

	2780/11/10 MgSzH ÁTI (90 pipetta) 2780/12/10 MgSzH ÁTI (150 pipetta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	VIRBAC - 1 <sup>ière</sup> Avenue – 2065 m, L.I.D, 06516 Carros, Cedex, Franciaország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Fipronil
<b>A készítmény javallata:</b>	<p>Bolhák (<i>Ctenocephalides spp.</i>) és kullancsok (<i>Dermacentor reticulatus</i>) okozta fertőzések gyógykezelésére.</p> <p>A termék 5 hétig folyamatos bolhaellenes hatással rendelkezik (<i>Ctenocephalides felis</i>).</p> <p>A termék legfeljebb 2 hétig tartó akaricid hatással rendelkezik kullancsokkal szemben (<i>Rhipicephalus sanguineus</i>, <i>Ixodes ricinus</i>, <i>Dermacentor reticulatus</i>). Ha a készítmény alkalmazásakor fennáll egyes kullancs-fajokkal való fertőzöttség, (<i>Rhipicephalus sanguineus</i> és <i>Ixodes ricinus</i>), a megtelepedett kullancsok nem feltétlenül pusztulnak el 48 órán belül, ez az időszak egy hétre is kitolódhat.</p> <p>A készítmény alkalmazható a bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladás (Flea Allergy Dermatitis, FAD) gyógykezelési stratégiájának részeként, amennyiben a diagnózist az állatorvos megerősítette.</p>
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04000/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 18.

### XCIV.

#### **Az EFFIPRO 67 mg rácsepegtető oldat kistestű kutyák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2781/1/10 MgSzH ÁTI (1 pipetta) 2781/2/10 MgSzH ÁTI (2 pipetta) 2781/3/10 MgSzH ÁTI (3 pipetta) 2781/4/10 MgSzH ÁTI (4 pipetta) 2781/5/10 MgSzH ÁTI (6 pipetta)
--------------------------	---

	2781/6/10 MgSzH ÁTI (8 pipetta) 2781/7/10 MgSzH ÁTI (12 pipetta) 2781/8/10 MgSzH ÁTI (24 pipetta) 2781/9/10 MgSzH ÁTI (30 pipetta) 2781/10/10 MgSzH ÁTI (60 pipetta) 2781/11/10 MgSzH ÁTI (90 pipetta) 2781/12/10 MgSzH ÁTI (150 pipetta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	VIRBAC - 1 <sup>ière</sup> Avenue – 2065 m, L.I.D, 06516 Carros, Cedex, Franciaország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	fipronil
<b>A készítmény javallata:</b>	<p>Bolhák (<i>Ctenocephalides spp.</i>) és kullancsok (<i>Dermacentor reticulatus</i>) okozta fertőzések gyógykezelésére.</p> <p>A kifejlett bolhákkal való újrafertőződést megakadályozó inszekticid hatás legfeljebb 8 hétig tart. A termék legfeljebb 4 hétig tartó akaricid hatással rendelkezik kullancsokkal szemben (<i>Rhipicephalus sanguineus</i>, <i>Ixodes ricinus</i>, <i>Dermacentor reticulatus</i>). Ha a készítmény alkalmazásakor fennáll egyes kullancs-fajokkal való fertőzöttség, (<i>Rhipicephalus sanguineus</i> és <i>Ixodes ricinus</i>), a megtelepedett kullancsok nem feltétlenül pusztulnak el 48 órán belül, ez az időszak egy hétre is kitolódhat.</p> <p>A készítmény alkalmazható a bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladás (Flea Allergy Dermatitis, FAD) gyógykezelési stratégiájának részeként, amennyiben a diagnózist az állatorvos megerősítette.</p>
<b>Élmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04001/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 18.

## XCVI.

### **Az EFFIPRO 134 mg rácsepegtető oldat közepes testű kutyák részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2782/1/10 MgSzH ÁTI (1 pipetta) 2782/2/10 MgSzH ÁTI (2 pipetta) 2782/3/10 MgSzH ÁTI (3 pipetta) 2782/4/10 MgSzH ÁTI (4 pipetta) 2782/5/10 MgSzH ÁTI (6 pipetta) 2782/6/10 MgSzH ÁTI (8 pipetta) 2782/7/10 MgSzH ÁTI (12 pipetta) 2782/8/10 MgSzH ÁTI (24 pipetta) 2782/9/10 MgSzH ÁTI (30 pipetta) 2782/10/10 MgSzH ÁTI (60 pipetta) 2782/11/10 MgSzH ÁTI (90 pipetta) 2782/12/10 MgSzH ÁTI (150 pipetta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	VIRBAC - 1 <sup>ière</sup> Avenue – 2065 m, L.I.D, 06516 Carros, Cedex, Franciaország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Fipronil
<b>A készítmény javallata:</b>	<p>Bolhák (<i>Ctenocephalides spp.</i>) és kullancsok (<i>Dermacentor reticulatus</i>) okozta fertőzések gyógykezelésére.</p> <p>A kifejlett bolhákkal való újrafertőződést megakadályozó inszekticid hatás legfeljebb 8 hétig tart. A termék legfeljebb 4 hétig tartó akaricid hatással rendelkezik kullancsokkal szemben (<i>Rhipicephalus sanguineus</i>, <i>Ixodes ricinus</i>, <i>Dermacentor reticulatus</i>). Ha a készítmény alkalmazásakor fennáll egyes kullancs-fajokkal való fertőzöttség, (<i>Rhipicephalus sanguineus</i> és <i>Ixodes ricinus</i>), a megtelepedett kullancsok nem feltétlenül pusztulnak el 48 órán belül, ez az időszak egy hétre is kitolódhat.</p> <p>A készítmény alkalmazható a bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladás (Flea Allergy Dermatitis, FAD) gyógykezelési stratégiájának részeként, amennyiben a diagnózist az állatorvos megerősítette.</p>
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására. jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04002/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 18.



## XCVII.

**Az EFFIPRO 268 mg rácsepeggető oldat nagytestű kutyák részére A.U.V. elnevezésű  
állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:**

2783/1/10 MgSzH ÁTI (1 pipetta)  
2783/2/10 MgSzH ÁTI (2 pipetta)  
2783/3/10 MgSzH ÁTI (3 pipetta)  
2783/4/10 MgSzH ÁTI (4 pipetta)  
2783/5/10 MgSzH ÁTI (6 pipetta)  
2783/6/10 MgSzH ÁTI (8 pipetta)  
2783/7/10 MgSzH ÁTI (12 pipetta)  
2783/8/10 MgSzH ÁTI (24 pipetta)  
2783/9/10 MgSzH ÁTI (30 pipetta)  
2783/10/10 MgSzH ÁTI (60 pipetta)  
2783/11/10 MgSzH ÁTI (90 pipetta)  
2783/12/10 MgSzH ÁTI (150 pipetta)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

VIRBAC - 1<sup>ière</sup> Avenue – 2065 m, L.I.D, 06516  
Carros, Cedex, Franciaország

**A készítmény hatóanyaga:**

Fipronil

**A készítmény javallata:**

Bolhák (*Ctenocephalides spp.*) és kullancsok (*Dermacentor reticulatus*) okozta fertőzések gyógykezelésére.

A kifejezett bolhákkal való újrafertőződést megakadályozó inszekticid hatás legfeljebb 8 hétig tart. A termék legfeljebb 4 hétig tartó akaricid hatással rendelkezik kullancsokkal szemben (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*). Ha a készítmény alkalmazásakor fennáll egyes kullancs-fajokkal való fertőzöttség, (*Rhipicephalus sanguineus* és *Ixodes ricinus*), a megtelepedett kullancsok nem feltétlenül pusztulnak el 48 órán belül, ez az időszak egy hétre is kitolódhat.

A készítmény alkalmazható a bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladás (Flea Allergy Dermatitis, FAD) gyógykezelési stratégiájának részeként, amennyiben a diagnózist az állatorvos megerősítette.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:**

Nem értelmezhető.

**Rendelhetőség:**

Állatorvosi rendelvényre.

**Forgalmazhatóság:**

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására.  
jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/04003/0002/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. augusztus 18.

### **XCVIII.**

**Az EFFIPRO 402 mg rácsepegtető oldat óriástartó kutyák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:**

2784/1/10 MgSzH ÁTI (1 pipetta)  
2784/2/10 MgSzH ÁTI (2 pipetta)  
2784/3/10 MgSzH ÁTI (3 pipetta)  
2784/4/10 MgSzH ÁTI (4 pipetta)  
2784/5/10 MgSzH ÁTI (6 pipetta)  
2784/6/10 MgSzH ÁTI (8 pipetta)  
2784/7/10 MgSzH ÁTI (12 pipetta)  
2784/8/10 MgSzH ÁTI (24 pipetta)  
2784/9/10 MgSzH ÁTI (30 pipetta)  
2784/10/10 MgSzH ÁTI (60 pipetta)  
2784/11/10 MgSzH ÁTI (90 pipetta)  
2784/12/10 MgSzH ÁTI (150 pipetta)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** VIRBAC - 1<sup>ière</sup> Avenue – 2065 m, L.I.D, 06516  
Carros, Cedex, Franciaország

**A készítmény hatóanyaga:** Fipronil

**A készítmény javallata:**

Bolhák (*Ctenocephalides spp.*) és kullancsok (*Dermacentor reticulatus*) okozta fertőzések gyógykezelésére.

A kifejlett bolhákkal való újrafertőződést megakadályozó inszekticid hatás legfeljebb 8 hétig tart. A termék legfeljebb 4 hétig tartó akaricid hatással rendelkezik kullancsokkal szemben (*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus*). Ha a készítmény alkalmazásakor fennáll egyes kullancs-fajokkal való fertőzöttség, (*Rhipicephalus sanguineus* és *Ixodes ricinus*), a megtelepedett kullancsok nem feltétlenül pusztulnak el 48 órán belül, ez az időszak egy hétre is kitolódhat.

A készítmény alkalmazható a bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladás (Flea Allergy Dermatitis, FAD) gyógykezelési stratégiájának részeként, amennyiben a diagnózist az állatorvos megerősítette.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:** Nem értelmezhető.

<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására. jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04004/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 18.

**XCVIX.**

**Az Equimucin 2 g belsőleges por lovak részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az Equimucin 2 g belsőleges por lovak részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2778/1/10 MgSzH ÁTI (100 tasak) 2778/2/10 MgSzH ÁTI (200 tasak) 2778/3/10 MgSzH ÁTI (500 tasak)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CP-Pharma Handelsges. mbH Ostlandring 13 D - 31303 Burgdorf, Németország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	acetilcisztein
<b>Javallata:</b>	Fokozott légúti váladék termelődésével és pangásával kísért krónikus hörgő-tüdő megbetegedések kiegészítő nyálkaoldó kezelésére, a légúti váladék viszkozitásának csökkentésére lovakban.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Ehető szövetek: 0 nap. Tej: 0 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03051/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 12.

## C.

**Az ERRA-6 gyógypremix A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága az ERRA-6 gyógypremix A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi számai:</b>	2647/1/09 MgSzH ÁTI (30 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Oxitetraciklin-dihidrát
<b>Javallata:</b>	Sertések oxitetraciklinre érzékeny kórokozók által okozott légzőszervi és emésztőszervi megbetegedések gyógykezelésére. <u>Sertés:</u> <i>Pasteurella multocida</i> okozta pasteurellosis, <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> és <i>M. synoviae</i> által okozott enzootiás pneumonia, valamint <i>Haemophilus parasuis</i> által okozott betegségek. A készítményt antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján, az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembe vételével alkalmazzuk.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés ehető szövetek: 11 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03806/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

## CI.

**Az ERRA-60 gyógypremix A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a ERRA-60 gyógypremix A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja

<b>A készítmény törzskönyvi számai:</b>	2648/1/09 MgSzH ÁTI (30 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.

<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Oxitetraciklin-dihidrát
<b>Javallata:</b>	Sertések oxitetraciklinre érzékeny kórokozók által okozott légzőszervi és emésztőszervi megbetegedések gyógykezelésére. <u>Sertés:</u> <i>Pasteurella multocida</i> okozta pasteurellosis, <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> és <i>M. synoviae</i> által okozott enzootiás pneumonia, valamint <i>Haemophilus parasuis</i> által okozott betegségek. A készítményt antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján, az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembe vételével alkalmazzuk.
<b>Élmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés ehető szövetek: 10 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03808/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

## CII.

### **Florgane 300 mg/ml injekció szarvasmarha részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2789/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml) 2789/2/10 MgSzH ÁTI (100 ml) 2789/3/10 MgSzH ÁTI (250 ml) 2789/4/10 MgSzH ÁTI (500 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Emdoka bvba  John Lijsenstraat 16 B-2321 Hoogstraten Belgium
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Florfenikol
<b>A készítmény javallata:</b>	Szarvasmarhák florfenikolra érzékeny <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> és <i>Histophilus somni</i> okozta légzőszervi megbetegedéseinek megelőzésére és gyógykezelésére. A betegségnek az

	állományban való jelenlétét előzetesen igazolni szükséges.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: 37 nap. A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatoknál nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01146/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 2.

## CII.

### **A Floron 40 mg/g gyógypremix sertéseknek A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2753/1/10 MgSzH ÁTI (1 kg) 2753/2/10 MgSzH ÁTI (5 kg) 2753/3/10 MgSzH ÁTI (10 kg) 2753/4/10 MgSzH ÁTI (25 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 8501 Novo mesto Szlovénia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Florfenikol
<b>A készítmény javallata:</b>	Hízósertések florfenikolra érzékeny <i>Pasteurella multocida</i> által okozott légzőszervi megbetegedéseinek gyógykezelésére és megelőzésére fertőzött állományokban. A preventív kezelés elkezdése előtt a betegség jelenlétét az állományban igazolni kell.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Hús és egyéb ehető szövetek: 14 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02401/0001/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. július 7.

### CIII.

**A FYPRYST 50 mg rácsepegtető oldat macskák számára A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a FYPRYST 50 mg rácsepegtető oldat macskák számára A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

**Törzskönyvi szám:** 2684/1/10 MgSzH ÁTI (0,5 ml)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:** KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Szlovénia

**A készítmény hatóanyaga:** Fipronil

**A készítmény javallata:** Macskák bolha (*Ctenocephalides felis*), vagy kullancs (*Rhipicephalus* fajok, *Dermacentor* fajok, *Ixodes* fajok) okozta fertőzésének megelőzésére és gyógykezelésére.  
Macskák bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladásának megelőzésére és gyógykezelésére.  
Macskák szőrtetvességének (*Felicola subrostratus* fertőzésének) megelőzésére és gyógykezelésére.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:** Nem értelmezhető.

**Rendelhetőség:** Állatorvosi vény nélkül.

**Forgalmazhatóság:** Szabadon forgalmazható.

**Forgalomba hozatali engedély száma:** 02.2/05091/0001/2010

**Engedély kiadásának dátuma:** 2010. szeptember 23.

### CIV.

**A FYPRYST 67 mg rácsepegtető oldat kutyák számára A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága FYPRYST 67 mg rácsepegtető oldat kutyák számára A.U.V állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

**Törzskönyvi szám:** 2685/1/10 MgSzH ÁTI (0,67 ml)

<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 8501 Novo mesto Szlovénia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Fipronil
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák bolha ( <i>Ctenocephalides</i> spp.), vagy kullancs ( <i>Rhipicephalus</i> fajok, <i>Dermacentor</i> fajok, <i>Ixodes</i> fajok) okozta fertőzésének megelőzésére és gyógykezelésére. Kutyák bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladásának megelőzésére és gyógykezelésére. Kutyák szőrtetvességének ( <i>Trichodectes canis</i> fertőzésének) megelőzésére és gyógykezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi vény nélkül.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Szabadon forgalmazható.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/05092/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 23.

### CV.

#### **A FYPRYST 134 mg rácsepegtető oldat kutyák számára A.U.V elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága FYPRYST 134 mg rácsepegtető oldat kutyák számára A.U.V állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2686/1/10 MgSzH ÁTI (1,34 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 8501 Novo mesto Szlovénia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Fipronil
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák bolha ( <i>Ctenocephalides</i> spp.), vagy kullancs ( <i>Rhipicephalus</i> fajok, <i>Dermacentor</i> fajok, <i>Ixodes</i> fajok) okozta fertőzésének megelőzésére és gyógykezelésére. Kutyák bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladásának megelőzésére és gyógykezelésére. Kutyák szőrtetvességének ( <i>Trichodectes canis</i> fertőzésének) megelőzésére és gyógykezelésére.



<b>Élmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi vény nélkül.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Szabadon forgalmazható.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/05031/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 23.

## CVI.

### **A FYPRYST 268 mg rácsepegtető oldat kutyák számára A.U.V elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a FYPRYST 268 mg rácsepegtető oldat kutyák számára A.U.V állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2687/1/10 MgSzH ÁTI (2,68 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 8501 Novo mesto Szlovénia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Fipronil
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák bolha ( <i>Ctenocephalides</i> spp.), vagy kullancs ( <i>Rhipicephalus</i> fajok, <i>Dermacentor</i> fajok, <i>Ixodes</i> fajok) okozta fertőzésének megelőzésére és gyógykezelésére. Kutyák bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladásának megelőzésére és gyógykezelésére. Kutyák szőrtetvességének ( <i>Trichodectes canis</i> fertőzésének) megelőzésére és gyógykezelésére.
<b>Élmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi vény nélkül.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Szabadon forgalmazható.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/05094/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 23.

## CVII.

**A FYPRYST 402 mg rácsepegtető oldat kutyák számára A.U.V  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága **FYPRYST 402 mg rácsepegtető oldat kutyák számára A.U.V** állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2688/1/10 MgSzH ÁTI (4,02 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 8501 Novo mesto Szlovénia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Fipronil
<b>A készítmény javallata:</b>	Kutyák bolha ( <i>Ctenocephalides</i> spp.), vagy kullancs ( <i>Rhipicephalus</i> fajok, <i>Dermacentor</i> fajok, <i>Ixodes</i> fajok) okozta fertőzésének megelőzésére és gyógykezelésére. Kutyák bolhacsípés okozta allergiás bőrgyulladásának megelőzésére és gyógykezelésére. Kutyák szőrtetvességének ( <i>Trichodectes canis</i> fertőzésének) megelőzésére és gyógykezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi vény nélkül.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Szabadon forgalmazható.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/05095/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 23.

## CVIII.

**A Doxipan mix 100 gyógypremix A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága Doxipan mix 100 gyógypremix A.U.V. néven az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2775/1/10 MgSzH ÁTI (25 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Industria Italiana Integratori TREI S.p.A. Viale Corassori 62, 41100 Modena Olaszország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	doxiciklin (doxiciklin-hiklát formájában)

<b>A készítmény javallata:</b>	Sertések doxiciklinre érzékeny Gram-pozitív vagy Gram-negatív baktériumok okozta fertőzéseinek kezelésére, mint például <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Bordetella bronchiseptica</i> , <i>Haemophilus parasuis</i> , <i>Streptococcus suis</i> okozta megbetegedések. Kocák MMA szindrómájának kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (hús és ehető szövetek): 8 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00421/004/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 4.

## CIX.

### **A Doxyphyl por belsőleges oldathoz A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Doxyphyl por belsőleges oldathoz A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2645/1/09 MgSzH ÁTI (1 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Phylaxia 1912 Holding NyRt. 1113 Budapest, Bocskai u. 77-79.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Doxiciklin-hiklát
<b>Javallata:</b>	Házityúkok és pulykák doxiciklinre érzékeny baktériumok és mycoplasmák által okozott fertőző betegségeinek gyógykezelésére: Baromfikolera ( <i>Pasteurella multocida</i> ) Fertőző ízületgyulladás ( <i>Mycoplasma synoviae</i> ) Pulykák fertőző sinusitise ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> ) Házityúk krónikus fertőző légzőszervi betegsége - CRD ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> ) A készítményt antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján, az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembe vételével alkalmazzuk.

<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házityúk (brojler csirke) ehető szövetek: 7 nap Pulyka ehető szövetek: 10 nap A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő madarak kezelésére nem engedélyezett.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03805/00001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

### CX.

#### **A Doxyphyl por belsőleges oldathoz A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Doxyphyl por belsőleges oldathoz A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2645/1/09 MgSzH ÁTI (1 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alpha-Vet Kft. 1194 Budapest, Hoffherr A. u. 38-40
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Doxiciklin-hiklát
<b>Javallata:</b>	Házityúkok és pulykák doxiciklinre érzékeny baktériumok és mycoplasmák által okozott fertőző betegségeinek gyógykezelésére: Baromfikolera ( <i>Pasteurella multocida</i> ) Fertőző ízületgyulladás ( <i>Mycoplasma synoviae</i> ) Pulykák fertőző sinusitise ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> ) Házityúk krónikus fertőző légzőszervi betegsége - CRD ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> ) A készítményt antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján, az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembe vételével alkalmazzuk.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Házityúk (brojler csirke) ehető szövetek: 7 nap Pulyka ehető szövetek: 10 nap A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő madarak kezelésére nem engedélyezett.

<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/04362/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 23.

**CXI.**

**A Doxyprex gyógypremix A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Doxyprex gyógypremix A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2787/1/10 MgSzH ÁTI (1 kg) 2787/2/10 MgSzH ÁTI (5 kg) 2787/3/10 MgSzH ÁTI (20 kg) 2787/4/10 MgSzH ÁTI (25 kg)
A forgalomba hozatali engedély jogosultja:	<b>INDUSTRIAL VETERINARIA S.A.-INVESTA</b> Esmeralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spanyolország

**A készítmény hatóanyaga:** Doxiciklin (doxiciklin-hiklát formában)

**A készítmény javallata:** *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica* és *Mycoplasma hyopneumoniae* okozta fertőző légzőszervi megbetegedések gyógykezelésére.

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:** Sertés ehető szövetek: 7 nap

**Rendelhetőség:** Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.  
Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01064/0003/2010
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 23.

**CXII.**

**A Drontal Cat tabletta A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Drontal Cat tabletta A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2777/1/10 MgSzH ÁTI (2 tabletta) 2777/2/10 MgSzH ÁTI (8 tabletta) 2777/3/10 MgSzH ÁTI (24 tabletta) 2777/4/10 MgSzH ÁTI (96 tabletta)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Bayer Hungária Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 50.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Pirantel-embonát Prazikvantel
<b>A készítmény javallata:</b>	Széles hatású féregtelenítő macskák gyógykezelésére az alábbi fonálférgek kifejlett alakjai és galandférgek (minden stádium) ellen: <i>Toxocara mystax (cati)</i> , <i>Toxascaris leonina</i> , <i>Ancylostoma tubaeformae</i> , <i>Echinococcus multilocularis</i> , <i>Dipylidium caninum</i> , <i>Hydatigea (Taenia) taeniaeformis</i> , <i>Mesocestoides spp.</i> , <i>Joyeuxiella spp.</i>
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvény nélkül kiadható.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03063/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2011. október 25.

### CXIII.

#### **A Drontal Puppy szuszpenzió A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Drontal Puppy szuszpenzió A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2779/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml) 2779/2/10 MgSzH ÁTI (100 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Bayer Hungária Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 50.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Febantel Pirantel-embonát
<b>A készítmény javallata:</b>	Fonálféreg ellenes szer kutyakölyöknek és növendék kutyáknak. Hatékony az orsóférgek, kampósfejű férgek és az ostorférgek kifejlett alakjaira

(*Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*,  
*Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*)

<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvény nélkül kiadható állatgyógyászati készítmény.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01365/003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 12.

#### CXIV.

##### **Az Alfaglandin 0,250 mg/ml injekció szarvasmarhának elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága – a készítmény kölcsönös elismerésen alapuló törzskönyvi eljárása során előterjesztő tagállam (Hollandia) forgalomba hozatali engedélyének egyidejű elismerésével engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2771/1/10 MgSzH ÁTI (20 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Alfasan Nederland B.V. Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, Hollandia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Kloprosztenol
<b>A készítmény javallata:</b>	Pyometra kezelésére Szubösztusz kezelésére Az ivari ciklus szabályozására Rendellenes vemhesség esetén a vemhesség megszakítására a 150. gesztációs napig Sárgatest ciszta kezelésére Az ellés megindítására
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Tej: Nulla nap. Hús és egyéb ehető szövetek: 1 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre kiadható.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/0661/001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 28.

**CXV.****A Betamixin gyógypremixon sertések részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2801/1/10 MgSzH ÁTI (10 kg) 2801/2/10 MgSzH ÁTI (25 kg)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Industria Italiana Integratori Trei S.p.A. Viale Corassori, 62, 41100 Modena, Olaszország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Amoxicillin (trihidrát formában) Kolisztin-szulfát
<b>A készítmény javallata:</b>	<i>Streptococcus suis</i> és <i>Escherichia coli</i> okozta helyi vagy szeptikémiás megbetegedések gyógykezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés ehető szövetek: 12 nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01036/0004/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 22.

**CXVI.****A Bobi Star spot on A.U.V. kutyák részére  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2713/1/10 MgSzH-ÁTI (1 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	dr. Rózsa László
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Permetrin (cis/trans: 25/75)
<b>A készítmény javallata:</b>	A permetrinre érzékeny ektoparaziták által okozott fertőzések ellen alkalmazható:



	Bolhák ( <i>Ctenocephalides felis</i> ), valamint kullancsok ( <i>Ixodes ricinus</i> és <i>Rhipicephalus sanguineus</i> ) elpusztítására. A bolhák elleni inszekticid hatás 4 hétig tart. Kullancsok ellen ( <i>Ixodes ricinus</i> , és <i>Rhipicephalus sanguineus</i> ) a termék 4 hétig tartó folyamatos atkaölő hatással rendelkezik.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Állatorvosi vény nélkül forgalmazható.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Szabadon forgalmazható.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00064/0008/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 16.

## CXVII.

### **A BRONCHI-SHIELD vakcina A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a BRONCHI-SHIELD vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2762/1/10 MgSzH ÁTI (1 adag)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Fort Dodge Animal Health Holland C.J. van Houtenlaan 36, 1381 CP Weesp, Hollandia
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	A vakcina 1 adagja (1 ml) tartalmaz: Liofilizátum: Élő <i>Bordetella bronchiseptica</i> , 92B jelű törzs $2,1 \times 10^6$ - $5,5 \times 10^8$ TFE (*) (*) TFE: telepformáló egység Oldószer: Víz injekciós célra 1 ml
<b>Javallata:</b>	Nyolchetes vagy idősebb kutyák aktív immunizálására, a <i>Bordetella bronchiseptica</i> okozta köhögés csökkentésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nem értelmezhető.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.

<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00620/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 12.

## CXVIII.

### A Catosal injekció A.U.V.

#### elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Catosal injekció A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2794/1/10 MgSzH ÁTI (100 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Bayer Hungária Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 50.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	butafoszfán cianokobalamin
<b>A készítmény javallata:</b>	Szarvasmarha, kutya, macska és prémes állatok esetében alkalmazható a gyógyulási, illetve műtét utáni időszakban a felépülés folyamatának elősegítésére, nem megfelelő takarmányozás, rossz tartási körülmények, illetve betegségek következtében fellépő anyagcserezavarok kezelésére, fiatal állatok felnevelése során jelentkező betegségek okozta fejlődési és táplálkozási zavarok kezelésére. Alkalmazható továbbá puerperális megbetegedéseknél és meddőségi kezelések esetén a kiegészítő gyógykezelés részeként. Tetánia és paresis esetében a kalcium- és magnézium terápia kiegészítő részeként használható. Javallott túlerőltettség, kimerültség esetén, egészséges állatoknál az izmok teljesítőképességének fokozására.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Szarvasmarha, ehető szövetek: 0 nap. Tehéntej: 0 nap
<b>Rendelhetőség:</b>	Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00903/0001/2010.

Engedély kiadásának dátuma:

2011. október 25.

**CXIX.****A Ceftiocyl 50 mg/ml injekció szarvasmarhák és sertések részére elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozataláról**

Az MgSzH Központja Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága – a készítmény kölcsönös elismerésen alapuló törzskönyvi eljárása során előterjesztő tagállam (*Franciaország*) forgalomba hozatali engedélyének egyidejű elismerésével engedélyt adott az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalára.

**Törzskönyvi szám:**

2769/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml)  
2769/2/10 MgSzH ÁTI (100 ml)  
2769/3/10 MgSzH ÁTI (250 ml)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

Vetoquinol SA  
Magny Vernois  
BP 189  
70 204 Lure Cedex  
Franciaország

**A készítmény hatóanyagai:**

Ceftiofur (hidroklorid-só formájában)

**A készítmény javallata:**

Ceftiofurra érzékeny baktériumok okozta fertőzések kezelésére:

Sertés: Ceftiofurra érzékeny *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* és *Streptococcus suis* törzsek okozta légzőszervi megbetegedések kezelésére.

Szarvasmarha: Ceftiofurra érzékeny *Pasteurella haemolytica* (*Mannheimia* spp.), *Pasteurella multocida* és *Haemophilus somnus* (*Histophilus somni*) törzsek okozta légzőszervi megbetegedések kezelésére.

Ceftiofurra érzékeny *Fusobacterium necrophorum* és *Bacteroides melaninogenicus* (*Porphyromonas asaccharolytica*) törzsek okozta heveny interdigitális nekrobacillózis (panaritium, bűdös sántaság) kezelésére.

Az ellés után 10 napon belül kialakuló heveny posztpartum (puerperiális) metritisz kezelésére, amelynek kialakulása összefügg a ceftiofurra érzékeny *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* vagy *Fusobacterium necrophorum* fertőzéssel.

**Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:**

Sertés Hús és egyéb ehető szövetek: 6 nap  
Szarvasmarha: Hús és egyéb ehető szövetek:  
8 nap  
Tej: Nulla óra

<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelőnyre
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00703/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 20.

**CXX.**

**A CEVAC SET K vakcina A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a CEVAC SET K vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítással megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2726/1/10 MgSzH ÁTI (250 ml) 2726/2/10 MgSzH ÁTI (500 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA-PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	<i>S. enteritidis</i> inaktivált tenyésztete legalább 1:64 AG titert indukáló mennyiségben * <i>S. typhimurium</i> inaktivált tenyésztete legalább 1:100 AG titert indukáló mennyiségben * * AG – agglutinációs próba
<b>Javallata:</b>	Növendék tenyész- és növendék árutojást termelő állományok <i>Salmonella enteritidis</i> és <i>S. typhimurium</i> okozta fertőzés elleni aktív immunizálására. A készítmény jelentősen csökkenti a <i>S. enteritidis</i> és a <i>S. typhimurium</i> bélsár útján történő, környezetbe való ürülésének mértékét. Az állatok már az első vakcinázást követő négy hét múlva szeropozitívvá válnak, és a kétszeri immunizálást követő szeropozitivitás 45 hétig tart. A fertőzéssel szembeni immunitástartósság ráfertőzéses vizsgálattal a második vakcinázást követő 36 hétig igazolt <i>S. enteritidis</i> esetében, és két hétig igazolt <i>S. typhimurium</i> esetében.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nulla nap. A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tojást termelő tojóállományban a tojástermelés idején nem engedélyezett!

<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelőnyre.
-----------------------	--------------------------

<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/01938/0005/2010
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. július 13.

### CXXI.

**A CEVAC TRANSMUNE vakcina A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról  
(kiterjesztés)**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a CEVAC TRANSMUNE vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>Törzskönyvi szám</b>	2345/1/08 MgSzH ÁTI (2000 adag) 2345/2/08 MgSzH ÁTI (2500 adag) 2345/3/08 MgSzH ÁTI (5000 adag)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	CEVA-PHYLAXIA Zrt. 1107 Budapest, Szállás u. 5.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Egy adag (0,05 ml <i>in ovo</i> , illetve 0,1 ml sc.) tartalmaz: Élő attenuált fertőző bursitis vírus, Winterfield 2512 törzs legalább 0,1 CID <sub>50</sub> * * CID <sub>50</sub> (csirke fertőző adag 50%)
<b>Javallata:</b>	Csirkék aktív immunizálására, a fertőző bursitis (IBD) nagyon virulens vírustörzsei által okozott fertőzésekhez társuló elhullás, klinikai megbetegedés, testtömegvesztés és a bursa Fabricii heveny elváltozásainak csökkentésére. A vakcinavírus komplexből való felszabadulása (és így az immunizálás) a maternális ellenanyagok (MDA) szintjének természetes csökkenésétől függően, viszonylag alacsony MDA-szint mellett történik meg. A klinikai védettség kialakulásának ideje változó, a kezdeti MDA-szint függvénye. Vakcinázott brojlerekben a védettség már a vakcinavírus által a bursa Fabricii-ben okozott elváltozások megjelenését követő 1 napon belül kialakul. Ez a gyakorlatban, brojlerállományokban a 21-32-napos életkorra várható, és a védettség az állatok 42-napos koráig tart. A javallat alátámasztására lefolytatott ráfertőzőes vizsgálatok 6000 ELISA titerű MDA-szinttel rendelkező egynapos brojlercsirkéken történtek. Nagyüzemi vizsgálatokban kimutatták, hogy a vakcinavírus

Fabricius-tömlőben való replikációja a kikeléskor akár 14000 ELISA egységnyi MDA-szinttel rendelkező brojlerekben is megtörténik, de ezeknek a madaraknak a védettségét csak szerológiai adatok és a bursa szövettani vizsgálata alapján értékelték.

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:**

Nulla nap.

**Rendelhetőség:**

Állatorvosi rendelvényre.

**Forgalmazhatóság:**

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.

**Forgalomba hozatali engedély száma:**

02.2/01082/0005/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:**

2010. augusztus 13.

## CXXII.

### **A Coliphyl gyógypremix sertések részére A.U.V. elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Coliphyl gyógypremix sertések részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

**A készítmény törzskönyvi száma:**

2740/1/10 MgSzH ÁTI (10 kg)

**A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

Phylaxia Pharma Zrt.  
8000 Székesfehérvár, Homokosor 7.

**A készítmény hatóanyaga:**

Kolisztin-szulfát

**Javallata:**

Sertés kolisztinre érzékeny *E. coli* és *Salmonella* spp. okozta emésztőszervi fertőzéseinek gyógykezelésére.

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:**

Sertés (ehető szövetek): 2 nap

**Rendelhetőség:**

Állatorvosi rendelvényre.

**Forgalmazhatóság:**

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**Forgalomba hozatali engedély száma:**

02.2/03804/0001/2010.

**Engedély kiadásának dátuma:**

2010. július 13.

## CXXIII.

**A Doxipan 20 por belsőleges oldathoz A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága Doxipan 20 por belsőleges oldathoz A.U.V. néven az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2774/1/10 MgSzH ÁTI (100 g) 2774/2/10 MgSzH ÁTI (250 g) 2774/3/10 MgSzH ÁTI (1000 g)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Industria Italiana Integratori TREI S.p.A. Viale Corassori 62, 41100 Modena Olaszország
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Doxiciklin-hidroklorid (doxiciklin-hiklát formájában)
<b>A készítmény javallata:</b>	Sertések doxiciklinre érzékeny Gram-pozitív vagy Gram-negatív baktériumok okozta fertőzéseinek kezelésére, mint például <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Bordetella bronchiseptica</i> , <i>Haemophilus parasuis</i> , <i>Streptococcus suis</i> okozta megbetegedések. Házityúk (brojlercsirke): <i>Mycoplasma synoviae</i> okozta megbetegedések kezelésére.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Sertés (hús és ehető szövetek): 10 nap Házityúk(brojlercsirke):(hús és ehető szövetek): 5 nap Árutojást termelő tojóállomány a készítménnyel nem kezelhető!
<b>Rendelhetőség:</b>	Kizárólag állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra!
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/00420/0003/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. augusztus 4.

**CXXIV.****A Cydectin 10% LA injekció szarvasmarhák részére A.U.V.  
elnevezésű állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyének módosításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Cydectin 10% LA injekció szarvasmarhák részére A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja.

<b>A készítmény törzskönyvi száma:</b>	2712/1/10 MgSzH ÁTI (50 ml) 2712/2/10 MgSzH ÁTI (200 ml)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	Pfizer Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 53.
<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	Moxidectin.
<b>A készítmény javallata:</b>	100 - 500 ttkg szarvasmarhák gyomor-bélférgek, tüdőférgek valamint külső élősködők okozta kevert fertőzéseinek megelőzésére és gyógykezelésére.
<b>Élelmezés - egészségügyi várakozási idő:</b>	Ehető szövetek: 108 nap. Emberi fogyasztásra, vagy ipari célra tejet termelő állatokon nem alkalmazható. Nem alkalmazható az ellés előtti 80 napban. A várakozási idő kizárólag a fülbe adott egyetlen injekcióra vonatkozik.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/02114/0002/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 21.

**CXXV.****A Dindoral SPF vakcina A.U.V.  
forgalomba hozatali engedélyének megújításáról**

Az MgSzH Központ Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága a Dindoral SPF vakcina A.U.V. állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét megújítja.

<b>Törzskönyvi szám:</b>	2776/1/10 MgSzH-ÁTI (1000 adag)
<b>A forgalomba hozatali engedély jogosultja:</b>	MERIAL, 29 Avenue Tony Garnier, 69007 Lyon, Franciaország



<b>A készítmény hatóanyaga:</b>	A vakcina adagonként tartalmaz: Pulyka vérzésses bélgyulladás vírusa (Domermuth törzs) $\geq 9$ E.U
<b>A készítmény javallata:</b>	Brojler pulykák vakcinázása adenovírus okozta vérzésses bélgyulladás (pulyka haemorrhagiás enteritis) ellen.
<b>Élelmezés-egészségügyi várakozási idő:</b>	Nulla nap.
<b>Rendelhetőség:</b>	Állatorvosi rendelvényre.
<b>Forgalmazhatóság:</b>	Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak.
<b>Forgalomba hozatali engedély száma:</b>	02.2/03680/0001/2010.
<b>Engedély kiadásának dátuma:</b>	2010. szeptember 20.

---